

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

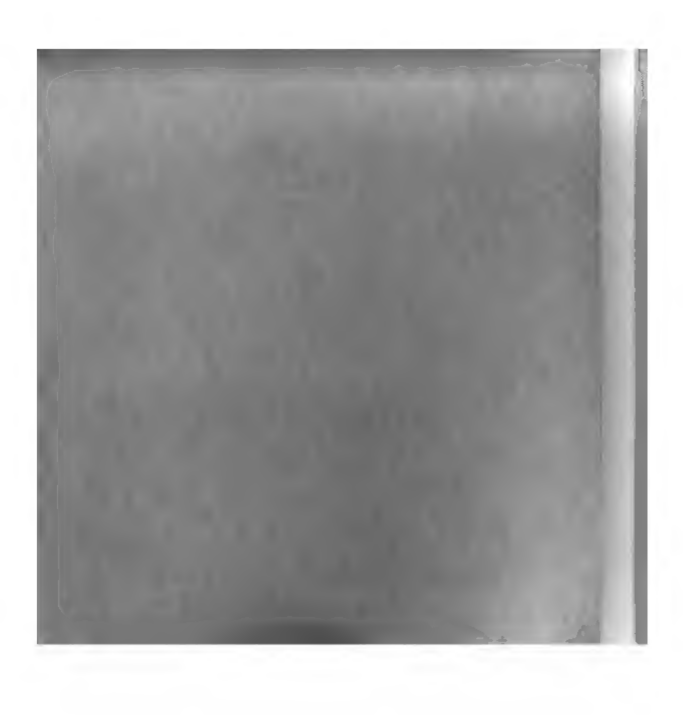
- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.









•

.

.

# Beiträge

znr

# Chemie und Phys

in Verbindung

mit

I. J. Bernhardi, J. Berzelius, C. F. Bucholz, L. v. Crell,
A. F. Gehlen, C. J. Theod. v. Grotthus, J. P. Heinrich,
S. F. Hermbstädt, F. Hildebrandt, M. H. Kluproth,
H. C. Oersted, C. H. Pfaff, T. J. Seebeck
C. S. Weiss

herausgegeben

V O M

Dr. J. S. C. Schweigger,

Professor der Chemie und Physik am physikotechnischen Institute zu Nürnberg, Mitglied der Gesellschaft naturforschender Freunde in Berlin und der physikal, medicin, Gesellschaft zu Erlangen.

THE BRAIN

DORN

VII. Band.

Mit einem Steindrucke und zwei Kupfertafeln,

Nürnberg in der Schrag'schen Buchhandlung. 1813.



# Inhaltsanzeige des siebenten Bandes.

#### Erstes Heft.

S	ei	te
$\sim$	•	•

Beiträge zu der Lehre von den bestimmten chemischen Mischungs-Verhältnissen, von F. C. Vogel, Apotheker zu Bayreuth. I. Abtheilung

Versuch die chemischen Ansichten, welche die systematische Aufstellung der Körper in meinem Versuch einer
Verbesserung der chemischen Nomenclatur begründen, zu
rechtsertigen; von Jac. Berzelius. (Fortsetzung der Abhandlung Bd. 6. S. 119. ff. u. 284 ff.)

Bewegung, Magnetismus der Himmelskörper und Nordlichter. (Auszug eines vom Hrn. Prof. Oersted mitgetheilten Briefes des Hrn. Dr. Hansten zu Friedrichsburg in Dänemark an denselben.)

## Inhaltsanzeige.

,	eite
Nachschreiben des Herausgebers	91
Versuche über die Wirkungen des Sonnenlichtes auf den	
Phosphor. Von A. Vogel in Paris.	95
Seebeck über denselben Gegenstand	119
Auszug eines Briefes des Dr. Marcet an Profess. Prevost	
vom 14. November 1812. über ein verpussendes Oel.	
(Uchers, aus der Bibl. britann. Decemb. 1812. S. 390.)	122
Ueber eine Erscheinung, welche der Baryt und Strontian	
darbieten, wenn sie sich rasch mit salssaurem Gas ver-	
binden; von Chevreul. Uebers, aus den Annales de Che-	
mie, Dec. 1812, S. 285.)	124
Beilage. Besondere meteorologische Bemerkungen über	
jedes Monat des Jahrs 1811. Vom Prof. Heinrich (Fort-	
setzung von Bd. VI. Beil. I. II. und III.)	1
-	
Zweites Heft.	
Ueber die Bildung und Grundmischung der Blausture, mit	
Hinsicht auf Widerlegung der Idee von Säuren ohne	

Sauerstoff. Vom Apotheker G. F. Hänle in Lahr.

Ueber den Aërolithen von Erxleben.

1. Zur Bestätigung der Thatsache aufgenommenes Protokoll, mitgeth. vom Hrn. Dr. · Roleff in Magdeburg.

# Inhaltsanzeige

		Seite
II. Analyse des Aërolithen von Erxleben bei Mag	debur	g.
Von Christ. Friedr. Bucholz.,	•	145
Nachschreiben des Herausgebers	•	272
Beiträge zu der Lehre von den bestimmten cher	nische	en e
Mischangs-Verhältnissen, vom Dr. F. C. Vogel,	Apò	<b>)-</b>
theker zu Bayreuth	•	175
Vermischte Bemerkungen.		
L. Einige neue von <i>Berzelius</i> angestellte Untersuch	unger	ı. ·
(Aus einem Briefe desselben an d. H. v. 4. Dec. 18	B12.)	251
II. Ueber eine phosphoréscierende Verslüchtigung de	e Wi	i <b>-</b>
therits, Strontianits, Astznatrons und Kalis, übe	r Bil	-
dung schwefelsaurer Talkerde an den Mauern,	, übe	T
Stärkmehl - und Runkelrübenzucker und über die I	)arste	l-
lung reiner Schwererde von Lampadius. (Aus	ejuer	r)
Briefe an d. H. v. 28. Jan. 1813.)	•	251
III. Schreiben des Herrn Prof. v. Münchow an Herrn	ı Prof	f.
Döbereiner über eine Erscheinung am Doppelspath.	•	254
Nekrolog	•	<b>256</b>
Auszug des meteorologischen Tagebuches zv St. Em	merar	3
in Regensburg November: 1812.		

## Drittes Heft.

# Inhaltsanzeige.

### Inhaltsanzeige:

114

Seite

nige Nachträge zu deh Versuchen und Beobachtungen über Brechung und Spiegelung des Lichtes, S. 259 ff. vom Dr. Seebeck.

in Regensburg: December 1812.

#### Vierltes Heft.

ersuche zur endlichen Bestimmung und Festsetzung der wahren Auflöslichkeit der arsenigen Säure (weilsen Arsemikoxyds, weilsen Arseniks) im Wasser und zur Ausmittelung der Ursachen, warum über diesen Gegenstand so viele Widersprüche obwalten, Vom Prof. Bucholz 567 Seber die Darstellung des Arseniks aus den damit vergifteten Körpern, vom Distriktsphysikus Dr. C. H. Roloff, Seber Prülung des ätzenden Quecksilbersublimats auf Arsemik von C. L. Gartner, Apotheker zu Hanau. 426 Mechschreiben des Heransgebera. Darstellung eines neuen Wärmegesetzes, die Temperatur der Korper an der Oberfläche betreffend, Von R. L. Ruhland. 452 leber die neue electrische Säule des Herrn J. A. De Luo and thre Anwendung als ein meteorologisches Instrument vom Dr. Schübler, in Stuttgard. (nun Professor der Natarlebre am Fellenbergischen Institut zu Hofwyl in der Mineil.

## Inhaltsanzeige:

MILI

Seite

Ueber einige Verbindungen des Phosphors und Schwesels, und einige andere chemische Gegenstände von Mumphry Davy, Trans. Philos. 1812. Part. II. (Uebersetzt zus der Biblioth, britannique Märs S13. S. 232 mit Anmerkungen über Daltons Theorie der bestimmten chemischen Mischungs-Verhältnisse v. Herausgeber.)

Aussug des meteorologischen Tagebuches vom Prof. Heinrich in Regensburg: Januar 1815.

## Beiträge

zu der

Lehre von den bestimmten chemischen Mischungs - Verhältnissen,

von

F. C. VOGEL, Apotheker zu Bayrouth.

## L. Abtheilung.

Von den Eigenschaften und den BestandtheilVerhältnissen mehrerer bis jetzt noch nicht
dargestellten Kupfersalze.

In diesem Journale (Bd. II. S. 455) habe ich einige Beiträge zur nähern Kenntniss sauerkleesaurer Salze gegeben, und unter andern Thatsachen den merkwürdigen und ersten Fall aufgeführt, dass sicht ein und dasselbe Salz, das sauerkleesaure Kalikupfer, in zwei verschiedenen Verhältnissen mit Krystallwasser verbinden kann, wodurch zwei Salze entstehen, von denen das eine, das verwitternde, doppelt so viel Krystallwasser, als das nicht verwittende, enthält.

Der Druck jener Abhandlung siel gerade in die Leit, in welcher die ersten Umrisse der hochst wichturforschers Berzelius erschienen. Es war diesem geistvollen Chemiker vorbehalten, das, was man schon früher geahnet, aber wegen Mangel an Entideckungen noch nicht zur Allgemeinheit, zu einer Regel, bringen konnte, mit einer großen Umsicht und mit einem seltenen Scharfsinne zu bearbeiten. Und so wird durch Berzelius eine ahnliche Gesetzmassigkeit, wie sie Kepler an den Himmelskörpern nachgewiesen hat, in der chemischen Wissenschaft herbeigefulnt werden.

Was war nun natürlicher, als dass ich meine in jener Abhandlung angeführten Analysen den, in Berzelius Lehre vorkommenden, Regeln anzupassen suchte? Ich fand aber die vollige Uebereinstimmung. die ich zu erwarten berechtigt war, nicht. Die mehrmaligen Wiederholungen meiner Analysen, so wie die dabei beobachtete Scharfe im Experiment gaben mir die Versicherung, dass von meiner Seite nicht geschlt worden war. Da nun zu jener Zeit, die, von Berzelius zur Sicherstellung semer Lehre ausgeführten, Analysen noch nicht im Drucke erschienen waren, so liefs sich auch nicht enfscheiden wo gefehlt worden war. Nun findet sich aber, data ich bis auf die unbedeutenden Fehler, die beim Experiment unvermeidlich sind, richtig experimentick habe, und dass die Abweichungen von der Proportionslehre allein davon herkommen, dass ich mich bei den Berechnungen mancher Analysen bediente, die von den besten Analytikern angestellt waren, und deshalb hisher allgemein für richtig gehalten wurden, was sie doch keinesweges sind, wie Ber-

elius gezeigt hat '). Ich werde nun die Berechung nach richtigern Untersuchungen, nach denen

Berzehms schriel mir sogleich über die hier erwähnte Abhandlung in evem Briefe vom 27 Mars 1812, folgendes: "Etwas sehr interessentes war die Abhandlung von Fagel uber oxalsaures Kalikupfer; erstens weil diese Analysen so sehr correct gemacht sind, dass sie ganz mit der Regel von der Zusummensetzung basischer Salze übereinstimmen, and aweitens well sie das erste Brispiel von einem Salse geben, welches Krystallwasser in awei verschiedenen Ver- ! hatterssen aufnehmen kann. Durch eine leichte Berechnung werden Sie finden, dals die heiden Basen, ganz nach der Regel, gloiche Thene Sanerstoll enthalten und dafs das Wasser in dem einen Salte zwei- und in nem andern viermal so viel Saverstoff, als die eine von den Basen egthalt. Die ubrigen Aualysen von oxalsauren Salzen aind auch sehr gut gemacht und stimmen mit den Resultaten der Proportionslehre weit naher überein, als alle vor Vogel gemachte Analysen; ich sweifle nicht, dass Vogel richtig jewogen hat, aber die Abwirchung mag wohl davou berruhren, dass er sich bei der Bestimmung auderer nicht pans gehaner Analysen von andern Salzen bedient hat, Es ut Ehre bringend fur d. V. dafa er in seiner Analyse des oxalsauren Kalkerde das Krystallisationswasser micht uberiehen hat, was Gay - Lussac and Thenard in ihrer Analyse, worant sie die Zerlegung del Oxalsaure grunden, gethan haben; daher kommt es, dats thre Analyse dieser Sauro an groblich falsch ausfallt. Nach einer von mir gemachten Analyse enthalt die Onalsaure 65,6 Theile Sauerstoff und sattiget cine Menge Base, welche & so viel Saneratoff als die Saure euthalt. Be ist also leicht die Aualysen Vogele durch the Berechnung zu corrigiren. Er fand z.B. die oxalsaure Kelkerde aus 38,5 Base 49,5 Saure und 13 Theilen Krystallwasser zusammengesetzt. Wenn man die Zusammenselsung dieses Saltes unter Voraussetzung einer Menge

Δ

des trefflichen Analytikers Berzelius, anstellen, und dann auch noch einige, bisher noch nicht dargestellte, neutrale und basische Doppelkupfersatze, die in ihren Elementen ganz nach Berzelius Lehre geformt sind, beschreiben. Auch werde ich vermittelst meiner Analysen und vermittelst der Proportionslehre zeigen, daß die meisten erst kurzlich von französischen Chemikern aufgestellten Bestandtheilverhaltnisse sauerkleesaurer Salze falsch sind.

Nach Berzelius sind enthalten in

des Kupferoxyds . 20
des Kali . . . 16,97
Theile
der Sauerkleesaure 65,6
des Wassers . . 83,25
Theile

Der Kürze halber habe ich in den folgenden Berechnungen den Sauerstoffgehalt des Kalı zu 17 statt 16,97 angenommen.

Wasser, welche gleiche Theile Sauerstoff wie die Base enthalt berechnet: so fällt sie folgendermassen aus: 38, Th. Base, 50 Th. Säure und 12 Th. Wasser. " ---

Obgleich Berzehus diels in einem nicht sur öffentlichen Mittheilung bestimmten Briefe schrieb, so glaube ich doch gewiß auf seine Genehmigung rechnen zu durfen, wenn ich, in diesem Zusammenhange, dem wissenschaftlichen Intereste zu Liebe, obige Stelle berausbebe.

Uebrigens wurden Leser dieser Abhandlung, welche mit der Lehre von den chemischen Verbindungsverhältnissen, deren Grundsätze B. 2. S. 297 f. von Berzelius dargelegt wurden, vielleicht noch nicht ganz vertraut sind, gut
thun, wenn sie erst nach Lesung der 2ten Abtheilung bei
den hier vorkammenden Berechnungen etwas läuger verworlen wollten.

d. H.

Für die zwei sauerkleesauren Kali-Kupfersalze hatte ich folgende Bestandtheilverhaltnisse aufgestellt:

## Für das rautenförmige Salz

Kupfero	xyd	<b>,</b>	22,5 u.	die	se en	thalt	en 4,50 )	•
Kali .	•	•	27,01	•	•	•	4,59	Sauer-
Saverkle	esät	ıre	40,5	•	•	•	25,75	stoff.
Wasser	•	,	10,0	•	•	•	8,82	
	-	1	00,0		•		-	

## Für das nadelsörmige Salz

Kupferoxyd .	20,50	enths	dten	•	4,10	· · ·
Kali	25;04	•	•	•	4,25	Th.
Sauerkleesäure	36,46	•		•	25,50	Sauer-
Wasser	18,00			•	15,88	stoff.
	100.00	•				

Die beiden eben erwähnten Kupfersalze sind Doppelsalze, sie enthalten nämlich zwei Basen und eine Saure.

Nach Berzelius wird in diesen Salzen der Sauererstoff desjenigen unter den Bestandtheilen, welcher die geringste Sauerstoffmenge enthalt, ein communis divisor für die, in den übrigen Bestandtheilen befindlichen, Sauerstoffmengen seyn.

Diese beiden Salze sind neutrale Doppelsalze, und da sie von einem sauren Salze abstammen, so muß der Sauerstoffgehalt der beiden Basen gleich seyn. Wir finden dieses auch, bis auf unbedeutende Abweichungen, in den beiden Kupfersalzen. In dem rautenformigen muß der Sauerstoff der einen Base in der Sauerstoffmenge der Säure seehs- und in der des Wassers zweimal enthalten seyn.

Im radelformigen Salze muß, bis auf das Wastor, cassibe Verhältung Statt finden, und in diesem
mus der Sauerstoffgehalt der einen Base viermal
enthalten seyn. Durch eine leichte Berechnung wird
mun finden, daß auch in dem oben angeführten Bestandtheilverhaltnisse der beiden Kupfersalze, dieselben Sauerstoffmengen, his auf geringe Abweichungen, vorkommen; und daß sich diese Abweichungen
noch mehr vermindern werden, wird sich aus der
lolge ergeben.

Gay-Lussac und Thenard setzen den Sauerstoffgehalt der Sauerkleesauce auf 70,69; allein Berzelius hat gezeigt, dass diese Saure nur 63,6 Sauerstoff enthalte. Da die französischen Chemiker den,
bei der Kochhitze des Wassers ausgetrockneten,
sauerkleesauten Kalk zur Analyse und Bestimmung
des Sauerstoffgehaltes der Sauerkleesaure anwendeten, so mussten sie natürlich einen größern Sauerstoffgehalt erhalten, als der trocknen Saure zukommt, weil der auf diese Ait getrocknete sauerkleesaure Kalk noch 0,12 Wasser enthalt, wie ich
dieses im zweiten Bande S. 465, dieses Journals dargethan habe.

In derselben Abhandlung, worin die oben genannten beiden Kupfersalze vorkommen, befinden sich auch meine Analysen des sauerkleesauren Kalks und des sauren und neutralen sauerkleesauren Kali,

Für den sauerkleesauren Kalk habe ich angegeben:

Auch hier sind die Sauerstoffmengen des Kalks und des Wassers beinahe gleich, und der Sauerstoff des Kalks, oder der des Wassers, ist in dem Sauerstoffe der Saure dreimal enthalten, ebenfalls bis auf geringe Abweichungen.

Für das trockene neutrale sauerkleesaure Ka-li \*\*) habe ich angeführt:

Würde man blos die ganzen Zahlen 9 = Saustoff des Kali und 27 = Sauerstoff der Saure annehmen, so wäre der Sauerstoffgehalt der Saure das Dreifache von dem des Kali; da aber 9,69 × 3 = 29,07, so ist hier der Fehler etwas bedeutender, als in den vorhergehenden Analysen, Der Grund hievon wird sich in der Folge ergeben.

<sup>\*)</sup> Den Sauerstoffgehalt des Kalks nach Berzelius zu 28,16 in 100 Th. gerechnet.

<sup>\*\*)</sup> In der schon mehreremale erwähnten Abhandlung kommen einige Drucksehler vor, die ich, da sie noch nicht angezeigt sind, hier kurz andeuten will: S. 442 Z. 8. lies 10 statt 18 Th. Wasser; S. 448 Anmerk. lies neue Folge statt Sauersalze; S. 465 Z. 18 l. 12,0 statt 22,0 Wasser; S. 467 Z. 11 l. 20 statt 40 Gran, und eben daselbst Z. 17 Loupe statt Lampe; S. 470 Z. 18 und 19 l. 57,0 statt 43,0 und 43,0 statt 57,0.

Saures sauerkleesaures Kali:

Hier ware zwar so ziemlich, der Sauerstoffgehalt des Wassers das Doppelte von dem des Kah, aber der Sauerstoff der Saue ist weder das Sechsfache noch das Siebenfache von dem des Kali, denn  $5.56 \times 6 = 32,04$  und  $5.54 \times 7 = 57,58$ , was mit 55.57 nicht stimmt.

Ich werde nun sogleich den Grund angeben, warum sich mauche von den eben erwahnten Be-standtheilverhaltnissen nicht ganz an das Berzehus'sche Gesetz anreihen.

Was den sauerkleesauren Kalk anlangt, so wird man finden, daß das von mir aufgestellte Bestandtheilverhaltnifs dem der Proportionslehre so nahe kommt, daß der Tehler in dem Saure - und Kalkgehalt nur & Procent des ganzen Salzes betragt : und da ich den Wassergehalt dieses Salzes durch ein sehr mühsames Austrocknen bestimmen und dabei ausserst vorsichtig seyn mußte, dass keine Zersetzung dieses Salzes eintreten konnte, so wird man meine Analyse so scharf finden, als sie nur durch das Experiment gegeben werden kann. Daß die Zerlegung dieses Salzes so gut an-gefallen ist, hat seinen Grund darm, daß ich die Bestandtheile sogleich rein erhielt, und nicht erst, wie bei dem neutralen und sauten aam rkleesauren Kali und den Kupfersalzen, Salze bekam, nach denen ich das quantitative Verhältnifs der eben genannten Salze berechnete, welche Berechnung nun natürlich keine richts-

Verhaltnisse geben konnte, weil die zur Berechg dienenden Salze nicht richtig zerlegt waren,
st man nun 58 statt 58,5 Kalk und 50 statt 19,5
re im sauerkleesauren Kalk: so ist dieser zumengesetzt aus:

Man sieht deutlich, dass die Sauerstoffmengen Base und des Wassers einander gleich sind, und en wir denselben statt 10,7 oder 10,59 = 10,6 1 10.6 × 3 = 31,8 = dem Sauerstoffgehalt der re: dieses ist also ein Multiplum mit 5 von dem erstoffe des Kalkes, oder des Wassers. Berzelius gefunden, dats sich 100 Th. Sauerkleesaure mit ar Monge Base verbinden, deren Sauerstoffgehalt n 21,2 betragt. Nach dem eben angegebenen sandtheilverhaltnisse des sauerkleesauren Kukes, cht dieser trocken aus 56,82 Saure und 45,18 t; es werden sieh also 100 Th. Saure mit X 100? = 75.97 Th. Kalk verbinden, so viel Kalk aber 28.16 × 75.97 == 21,1 Sauerstoff, Man ert hieraus, dals dieses Bestandtheilverhältnifs des akleesauren Kalks der Wahrheit so nahe kommt, such dieser durch das feinste Experiment nicht be wird kommen lassen. Die unbedoutenden Abchungen in den Bruchtheilehen konnen in gar wen Betracht kommen! denn da der Sauerstoffgeder Korper selbst zum Theil durch das Experiot erforscht werden mußte, dieses aber nicht so geführt werden kann, daß es die letzten Decimalen' richtig auzeigt, so kann auch die daraus geführte Berechnung nicht völlig richtig seyn, und in ihren letzten Decimalen zutreffen. Vauquelin setzi im sauerkleesauren Kalk 44,4 Saure und 55,6 Kalk also zu wenig Saure, zu viel Kalk und gar keit Wasser. Thomson setzt 62,5 Saure und 57.5 Kalki hier ist der Kalkgehalt beinahe richtig, aber das Wasser hat dieser Chemiker zur Saure geschlagen Denselben Fehler hat auch erst kürzlich Berard begangen. Dieser Chemiker macht in einer Abhandlung (Annales de Chimie Tom LXXIII. 265, etc. woven sich eine Uebersetzung in Trommsdorfs Jour nal der Pharmacie 19. B. befindet) eine Rethe von Analysen sauerkleesaurer Salze bekannt, die insgesammt ausserst unrichtig ausgefallen sind. So bewachtet Berard den 'sauerklegsamen Kalk, der 📆 der Warme des kochenden Wassers ausgetrockne ist, als wasserfrei, und stellt deshalb 0.58 Kalk und 0,62 Saure als Bestandtheile dieses Salzes auf; aber in der Warme des kochenden Wassers verliert die ses Salz wenig oder gar kein Wasser, und ziehe dasselbe, wie ich schon früher gezeigt habe, seh bald, binnen einigen Stunden, wieder an. Eben 20 falsch nimmt Berard an, dass die sublimitte Sauerkleesaure vollig trocken sey, weil sie ihm mit Kall eine Menge sauerkleesauren Kalk lieferte, der gerad so viel Saure enthielt, als er zur Erzeugung diese Salzes angewandt hatte, wenn man mit ihm atnimmt, daß der sauerkleesaure Kalk kein Wasse enthalt. Da nun in diesem Salze das Wasser o, in betragt, so lasst sich leicht berechnen, wie vid Wasser in der sublimirten Saure vorkommt. Si gaben ihm 10 Grammen einer krystallisirten (nick)

sublimirten) Saure, mit Ammoniak neutralisit und mit salzsaurem Kalke versetzt, 11,73 Grammen sauerkleesauren Kalk, und er nimmt deshalb au, dass diese Saure aus 72,7 trockener Saure und 27,5 Wasser bestehe, da doch wegen des Wassergehalts des sanerkleesauren Kalks-nur 50 × 117,5 = 58,65 trockeno Saure, und mithin 41,55 Wasser darin enthalten sevn mussten. Wie unrichtig die von Berard aufgestellten Bestandtheilverhaltnisse der sauerkleesauren Salze seyn mussen, geht schon daraus hervor, dals ihm das, von ihm angegebene, Bestandtheilverhaltniß des sauerkleesauren Kalks und das der krystallisirten Sauerkleesaure als Grundlage bei allen seinen übrigen Zerlegungen sauerkleesaurer Salze dienen mußte. Da nun hier die Pramissen so sehr falsch . sind, so können auch die daraus gezogenen Folgerungen milits weniger als richtig seyn. Ich werde bei Gelegenheit die Correctionen der Berard'schen Augaten voruehmen; es wird sich zeigen, dass Berard. gut experimentirt hat, und deshalb seine unrichtigen Bestandtheilverhaltnisse mehr von seinen zwei

Was das neutrale sauerkleesaure Kali anlangt, so werden wir finden, daß ich durch das Experiment dem wahren Bestandtheilverhaltnisse so nahe gekommen bin, daß der Fehler nur unbedeutend eyn kann. Ich berechnete die Bestandtheile dieses Salzes nach dem schwefelsaurem Kali und dem sautiklesaurem Kalk, die ich bei der Zerlegung erfielt: da aber die von Bucholz aufgestellte Analyse des schwefelsauren Kali die vollig wahre nicht ist;

fatschen Annahmen, als von einem Fehler im Ex-

### Vogel

3 Besseitus dargethan hat, die von Berzelius abor Zeit, als ich die Zerlegung des neutralen wastleesauren Kali vornahm, noch nicht bekannt wast, so konnte freitich das oben angeführte Restand-. thedverhaltnifsdes neutralen sauerkleesauren Kali nicht vollig richtig seyn. Bei Zerlegung dieses Salzes ei hielt ich von 100 Th. 102 Th. schweselsaures Kali; dieses Sals besteht nach Berzelius aus 46,214 Schwefelsaure und aus 55,786 Kali; hingegen nach Bucholz aus. 45,33 Saure, 55,66 Kali und 1,0 Wasser. Krystallwasser ist aber nach Berzelius Versuchen in diesem. Salze gar nicht vorhanden, und wenn etwa o,oi in den größern Krystallen vorkommt, so ist dieses blos mechanisch eingeschlossenes Wasser von der Mutterlauge. Nach dem Berzelius'schen Bestandttheilverhaltnisse des schwefelsauren Kali sind in 102 'The dieses Salzes 54,85 Kali (statt 56,77 nach Bucholz), enthalten. Der sauerkleesaure Kalk, den ich von 100 Th. des neutralen sauerkleesauren Kali ethielt, betrug 87 Th. und diese enthalten nach meiner Zerlegung 43.5 Sauerkleesaure. Das Uebrige von 100. Th., namlich 100 — (54,85 + 45.5) = 1,65 musste Wasser seyn. Das trockens neutrale sauerkleesaure Kali hat demnach 55,78 Kali und und 44,22 Saure. Thomson fiihrt 55,13 Kali und 44,87 Saure an; so dals also unsere beiden Verhältnisse für ein und dasselbe gelten können; und sehr strenge genommen ist das wirkliche Bestandtheilverhaltnifs das Mittlere swischen dem meinigen und dem von Thomson. Es besteht demnach das trockene neutrale sauerkleesaure Kali aus:

Kali 55,5 diese enthalten 9,43 Th.

Sauerkleesaure 44,5 - - 28,50 Sauerst.

Wir finden, daß der Sauerstoff der Saure genaudas Dreifache von dem des Kali ist, denn 9,45 X 5 = 20.29. Vergleicht man das eben angeführte Bestandtheilver haltnife mit dem, welches ich durch das Expesiment gefunden habe (55,78 Kali und 46,22 Saure) so wird man kaum einen Unterschied finden. Dass dese Berechnungen nicht auf das Scharfste eintreffen konnen, ist klar genug, als dass man noch etwas daruber erwalmen sollte; so besteht nach Berzelius das schwefelsaure Kali aus 46,214 Saure und 53,786 Kalı, und setzt man in die Schwefelsaure o,6 Sauerstoff, so hat man in 46,214 Saure 27,72 und in 53,786 Lali 9.14 Sauerstoff; nun ist 9,14 × 5 = 27,42, und der Sauerstoff der Saure ist etwas mehr als das Dreifache von dem des Kali. Es ist aber einleuchtend. dals wenn gleich das Verhaltniss der Bestandtheile an ich gerade so ist, dass der Sauerstoll der Saure das Die tache von dem des Kali ist, doch durch das Experiment nicht immer, und nur zufällig, die scharfite Aunalierung an das absolute Bestandtheilverhaltnifs gefunden werden kann. Wird nun ein so kleiper Pehler durch mehrere Berechnungen durchgefahrt, so wird er immer bedeutender (oder wie Berrelius sagt: er wird multiplicirt) und kann mithin zuletzt auffallend werden,

Durch eine leichte Berechnung wird man finden; daß auch hier 100 Sauerkleesaure eine Menge Base (kah) sattigen, die 21,2 Sauerstoff euthalt. Berard minnt in dein neutralen sauerkleesauren Kali 50,68 Kah und 49,52 Saure an; er erhielt nämlich bei der Zerlegung dieses Salzes 4,212 Gram. Kali und 6,545 Gram. sauerkleesauren Kalk; dieser letztere besitzt wich ihm 40,57 Saure; aber dieses Salz ist nicht

wasserfrei; nimmt man in ihm, nach meiner Zerfesgung, 0.12 Wasser an, so enthalten 6.543 Gramma nur  $\frac{50 \times 65.45}{100} = 52.71$  Saure und da 52.71 Saure  $\frac{42.12 \times 100}{74.85} = 56...$  also besteht nach Berard das neutrale sauerkleesaure Kali im trocknen Zustande und in geraden Zahlen aus 56 Kali und 44 Saure, was mit meinem Bestandtheilverhaltnisse gut übereinstimmt.

Da wir wissen, daß in den sauren Salzen 2 und 4 Mal so viel Saure vorkommt, als in den Neutralsalzen, so ist durch das Bestandtheilverhaltniß der neutralen sauerkleesauren Kali, auch das des saurez sauerkleesauren Kali gegeben. Es besteht demnach das trockene saure sauerkleesaure Kali aus:

Kali 58,41 enthalten 6,55 Th.

Sauerkleesaure 61,59 - 59,17 Sauerst.

Es ist aber 6,53 × 6 = 39,18 und der Sauerstoff der Saure ist das Sechsfache von dem des Kali.

Da ich nach meiner Zerlegung des sauren sauer kleesauren Kali 56,5 schwefelsaures Kali und 115 sauerkleesauren Kalk erhielt, so müssen sich, wenn such das schwefelsaure Kali nach Berzehus berechnowird, für 56,5 dieses Salzes im trocknen Zustande 54,96 Kali und 65,04 Sauerkleesaure ergeben, eie Verhaltnifs, das durchaus nicht richtig seyn kann Da alle meine übrigen Zerlegungen der sauerkleesauren Salze so richtig ausgefallen sind, und ich mit einer großen Sorgfalt im Experiment bewußt bin, so kann der l'ehler weder an der Wage, noch an einem Mangel au Vorsicht liegen. Ich ermuere mich noch tehr gut, daß ich bei Zerlegung dieses Salzes sehr

bestämlige Resultate erhalten habe. Ich glaubte mals, die Ursache liege darin, dass die großeren wstalle dieses Salzes mehr Wasser, als die kleinern thielten. Ich pulverte desshalb eine ziemliche muntitat dieses Salzes, trocknete es an der Luft, und, Mite nun Zeilegungen damit an, deren Resultate ar unter sich übereinstimmend, aber, wie sich so ergeben hat, doch nicht übereinstimmend mit Proportionslehre waren. Worin liegt nun aber be geofse Abweichung? Ich glaube Berard hat die sache hievou aufgefunden. Er führt in der schon isahnten Abhaudlung an, daß sich das im Handel wkommende, Sauerkleesalz bisweilen im Zustande ibersauren sauerkleesauren Kali (des Quadroxadas zuerst Wollaston durch Kunst dargestellt 1. befinde. Es ist wahrscheinlich, daß mein sau-😘 sauerkleesaures Kali etwas von dem Quadroxalat thielt, daher der beständige und bedeutend großere oregehalt in diesem Salze.

Berard setzt für das saure sauerkleesaure Kali
8 Saure und 34,2 Kali; er erhielt namheh bei

Zerlegung dieses Salzes 10,6 Gramm. sauerklee
rem Kalk; diese enthalten aber wegen des Was
gehaltes vom 0,12 nur 53 Säure und daher

4 54,2 = 87,2 nud 55 × 100 = 60,77 = dem Sau
gehalt. der mit dem durch Berechnung aus dem

standtheilverhaltnisse des neutralen sauerkleesau
kali gefundenen, gut zusammenstimmt.

Die Zusammensetzung des Quadroxalats nacht Berard kann eben so wenig richtig seyn, da sie wienach der fehlerhalten Bestandtheilsangabe des merkleesauren kalks bestimmt ist. In diesem Salza muß aber viermal so viel Saure, als im neutrales. Salze vockommen, und mithin bestehet das inbersaure sauerkleesaure Kali aus

Kali . . . 23,76; enthalten . 4,04 | Th.

Sauerkleesaure 76,24; . . . 48,18 | Sauerstoff

Es ist aber 4,04 × 12 = 48, i8 und .der Sauerstoff der Saure ist das Zwolffache von dem des Kali-

Was die beiden sauerkleesauren Kalikupfersalze anbelangt, so bekam ich hei ihrer Zerlegung für dat rautenformige Salz 48,5 und für das nadelformige Salz 45 schwefelsaures Kali auf 100 Th; es enthalt also ersteres nach Berzelius 26,03 Kali (statt 2) nach Bucholz) und letzteres 24,2 (statt 25.04). Das Bestandtheilverhaltniß ist deshalb nach memein Experiment

100,00

100,00

Die Sauerstolfmengen in beiden Salzen stehen hier unter sich in einem solchen Verhaltnisse, daß sie mit der Proportionslehre sehr gut stimmen, und das Experiment hat alles geleistet, was bei Untersu-

thang solcher Salze, die ohne Zersetzung keine grose flitze aushalten konnen, und von denen das eine
solleicht verwittert, gefordert werden kann.

Da wir in dem neutralen und mithin in dem sauren sauerkleesauren Kali das Bestandtheilverhältniss so rein aufgefunden haben, so will ich num noch zeigen, wie sich die beiden Kupfersalze sehr leicht aus dem Bestandtheilverhaltnisse des sauren sauerkleesauren Kali construiren lassen. Da in dem ebengenannten Salze noch einmal so viel Säure als im neutralen Salze zugegen ist, so muß die überrichtssige Säure (die zweite Halfte) so viel Kupferzichtssige Säure (die zweite Halfte) so viel Kupferzichtssige Säure (die zweite Halfte) so viel Kupferzicht dem der Base im neutralen Salze, dem Kali, gleich kommt, wenn das neutrale sauerkleesaure Kalikupfer entstehen soll. Wir können demnach das trockne sauertleesaure Kalikupfer in folgende Bestandtheilfactoren zerfallen

Saures | neutrales | 29 Kali, enthalten 4,9 | 23,25 | 46,5 Sauerklees. | 25,25 | 25,25 | 24,50 Kupferoxyd 4,9 | 25,25 | 24,50 Kupferoxyd 4,9 | 25,25 | 26,50 Kupferoxyd 4,9 |

Es enthalten hier das Kupferoxyd und das Kali gleiche Mengen Sauerstoff; 29 Th. Kali geben mit 25,25 Saure neutrales sauerkleesaures Kali; 29 Th. Kali mit 46,5 Saure saures sauerkleesaures Kali, und 26,5 Kupferoxyd mit 23,25 Saure das sauerkleesaure Kupfer; und endlich ist das trockene sauerkleesaure kakkupfer aus 29 Kali 46,5 Saure und 24,5 Kupferoxyd zusammengesetzt, ein Verhaltnifs, das mit dem aus dem krystallisirten rautenformigen Salze berechneten (29 Kali 46 Saure und 25 Kupferoxyd) also mit dem durch das Experiment gegebenen Verhaltnisse, sehr gut zusammenstimmt.

Konnte man versichert seyn, dass das Kupferoxyd, das Kali, die Sauerkleesaure und das Wasser, in aller Scharfe genommen, genau so viel Sauerstoff enthalten, als Berzelius in ihnen annimmt, so könnte man natürlich durch blose Berechnung ein Bestandtheilverhaltnis des sauerkleesauren Kalikupfers aufstellen, das bis in seine letzten Decimalen richtig seyn mitste; allein da wir nicht gewis behaupten konnen, ob der, in jenen Korpern angenommene Sauerstoffgelialt der wirklich wahre und nicht blos annahernde ist, so ließe sich zwar eine unter sich richtige, vielleicht aber auch von der Wirklichkeit etwas abweichende, Berechnung austellen, und deshalb will ich das, durch das Experiment aufgefundene, Bestandtheilverhaltnifs der beiden krystallisiten Kupfersalze, das ja ohnehin sehr gut mit der Proportionslehre stimmt, nicht durch Berechnungen noch stimmender zu machen suchen.

Abhandlung gezeigt, dass sich beide Kupsersalze ohne Zersetzung in remem Wasser nicht auslosen, und das beide, um in Wasser ohne Zersetzung ausgelost zu werden, neutrales sauerkleesaures Katı notlug haben. Da ich so eben gezeigt habe, dass sich im sauren sauerkleesauren Kali alle überschüssige Saure mit dem Kupseroxyd verbindet, und alles hiebei entstandene sauerkleesaure Kupser mit dem ebenfalls entstandenen neutralen sauerkleesauren Kali in Verbindung tritt, so lassen sich auch alle Erscheinun-

gen, die hei der Bildung des sauerkleesauren Kalilupfers vorfallen, sehr gut erklaren. Bringt man sauerkleesaures Kupfer zu einer Losung des neutralen sauerkleesauren Kali in Wasser, so wird nicht die ganze Menge dieses letztern Salzes, welche mit dem erstern sauerkleesauren Kalikupfer bilden konnte, in Verbindung gehen, oder mit andern Worten; nicht alles sauerkleesaure Kupfer wird von dem neutralen sauerklersauren Kali aufgelöst, gesättigt, werden, sondern nur so viel, dass noch ein Theil des letztern überschussig bleibt, um das entstandene sauerkleesaure Kalikupfer im Wasser aufgelost erhalten zu konnen. Wird dieses Kupfersalz auf die Art bereitet, dass man saures sauerkleesaures Kali but Kupferoxyd kocht, oder digerirt, so wird zwar alle uberschussige Same mit dem Kupferoxyd, sauerkleesames Kupfer bilden, aber dieses so ehen entstandene Salz (das sauerkleesaure Kupfer) wird nicht ganz aufgelost bleiben, sondern ein Theil wird ach ausscheiden (wie es das Experiment auch wirkheh giebt) und zwar darum, damit so viel des neutralen sanerkleesauren Kali frei werde, als zur Auflösung des entstandenen sauerkleesauren Kalikupfers nforderlich ist. Diese Erfahrung scheint dem obigen Satz zu widersprechen, dass namlich alles bei der Zusammenwirkung des sauren sauerkleesauren Nali und des Kupferoxyds entstandene sauerkleesaure Kupter mit dem ebenfalls entstandenen neutralen muerkleesauren Kali in Verbindung trete, allein dieer Widerspruch ist nur scheinbar, denn wird das bry stallisir te sauerkleesaure Kalikupfer in Wasser aufgelost, so wird gerade so viel sauerkleesaures Kupler und so viel neutrales sanorkleesaures Kali aus-

geschieden, daß beide sauerkleesaures Kallkupfen geben konnten; es bleiht mithin in der Flussigkeit noch ein Theil unverändertes sauerkleesaures Kalikupfer, das als aus saurem sauerkleesauren Kahl und so viel Kı pferoxyd, als die überschüssige Saure sättigen kann, zusammengesetzt anzusehen ist Bringt man in das Wasser, worin saures sauerkleesaures Kali und Kupferoxyd auf einander wirken, zuvor neutrales sauerkleesaures Kali, so wird alles durch die überschüssige Säure gebildete sauerkleesaure Kupfer von dem dadurch entstandenen neutralen sauerkleesauren Kali zu sauerkleesauren Kalikupfer aufgenommen werden. Das vorher zugesetzte Sale dient aber blos dazu, das sauerkleesaure Kalikupfer in Wasser aufgelöst zu erhalten, denn bei der Krystallisation scheidet sich dieses aus und ersteres bleibt in der Flussigkeit.

Das neutrale sauerkleesaure Kali, welches das sauerkleesaure Kalikupfer aufgelöst erhalt, ist wahrscheinlich die Ursache, warum sich dieses Salz Anfangs mit dem Einfachen, dann mit dem Doppeltenan Krystallwasser herauskrystallisirt, wie jeh auch schon bei der Beschreibung dieses Salzes angegeben habe. Diese Erscheinung, dass sich ein Salz in zwei verschiedenen Verhaltnissen mit Krystallwasser verbinden kann, ist merkwurdig, und steht bis jetzt nur ganz allem da. Meine Absicht ging deshall dahin, zu prüfen, ob auch nicht andere sauerklee-Kupfersalze und auch schwefelsaure Kupfersalze, ein ahnliches Verhalten zeigen. Ich bereitete mir deshalb noch ein sauerkleesaures Natronkupfer, drei unter sich verschiedene sauerkleesaure Ammoniakkupfersalze, und ein schweselsaures Kalikupfer. Diese

#### über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 21

Salze sind wohl der Theorie nach schon da gewesen, allein meines Wissens sind sie noch nicht dargestellt, worden, und von dem sauerkleesauren Ammoniakkupfer wird man kaum vermuthet haben, daß es drei unter sieh verschiedene Salze vorstellen könne.

#### Das sauerkleesaure Natronkupfer.

Um nicht erst sauerkleesaures Natron zur Ersengung dieses Salzes bereiten zu dürfen, sättigte ich eine Auflosung des sauren sauerkleesauren Kali mit Nation und goss dann eine gesättigte Auflösung des schwefelsauren Kupfers in Wasser hinzu. Es entstand Anfangs ein pulverartiger Niederschlag, der Jurch Schutteln wieder verschwand. Durch Verdunstung dieser Mischung krystallisirte zuerst rautenund nadelformiges sauerkleesaures Kalikupfer, dann da. sauerkleesaure Natronkupfer. Durch Diges on oder Kochen des neutralen sauerkleesauren Natron mit sauerkleesaurem Kupfer entsteht ebenfalls das sauet leesaure Natronkupfer. Es krystallisirt büscheland nadelformig. Die dunkelhimmelblauen Nadeln zellen 4seitige Säulen, bald mit zwei breiten und swei schmalen, bald mit gleichen Seitenslächen vor. Es zerfließt nicht und verwittert auch nicht. hat die merkwurdige Eigenschaft im Sonnenlichte sehr schnell und im Schatten allmählig grun, dann chwaszbraun zu werden, ohne von seinem Gewichse, seiner Form, und wie es scheint auch von seinem Glanz, etwas zu verlieren.

Es ist im Wasser schwer auflöslich, und wird durin nur durch Zersetzung, wie das sauerkleesaure Kahkupfer, aufgelöst; indem sich sauerkleesaures Lupfer ausscheidet, entsteht eine Portion sauerklee-

saures Natron, das nun das übrige Salz unzersetst auflösen kann.

Versetzt man das zur Auflösung erforderliche Wasser mit neutralem sauerkleesauren Natron, so erfolgt keine Zersetzung, wohl aber, wenn man statt dieses Salzes saures sauerkleesaures Natron anwendet Ich habe noch kein sauerkieesaures Nationkupfer darstellen können, das sich in mehr als einem Verhaltnisse mit Krystallwasser verbindet. Durch Erwarmung verliert dieses Salz o,11 Krystallwasser; et behalt dabei seine Form und wird blasblau; auch geglüht verändert es seine Form nicht, es wird schwarzbraun und wird es nicht lange genug gegluht, so hinterlasst es ausgelaugt ein mit metallischem Kupser vermengtes Kupferoxyd, das in Salpetersaure aufgelöst und wieder gegluht 23,5 in 100 Th, Salz betragt. Die Lauge des geglühten Salzes gieht mit Schwefelszure auf das vorsichtigste gesattigt 45,5 Procente geglubtes schwefelsaures Natron, welche nach Berzelius 19,02 Natron enthalten, in welchem nach demselben Chemiker 4,88 Sauerstoff zugegen seyn müssen.

Es besteht dem nach das sauerkleesaure Natron

Kupfer aus:

Kupferoxyd . 25,50, enthalten 4,70

Natron . 19,02, . . . 4,88

Th.

Sauerkleesaure 46,48, . . . . 29,82

Wasser . . 11,00, . . , 9,70

100,00

Man sieht, daß der Sauerstoffgehalt in beiden Basen gleich, der des Wassers das Doppelte von dem der einen Base, und der der Saure das Sechsfache davon ist.

## icher die chemischen Verbindungs.Gesetze. 23

Da Berzelius die Bemerkung gemacht hat, dass durch das Gluben des salpetersauren Kupfers etwas von diesem Kupfersalze fortgeführt wird, so kann man leicht 24 statt 25,5 Procente Kupferoxyd in diesem Salze aunehmen, und man kann defshalb ohne allen Filder is gendes Bestandtheilverhaltnis in ganzen Zahlen ausstellen:

#### Sauerstoff

Kupferoxyd . 24, enthalten 4,80.

Natron . . . 19, - - 4,87.

Sauerkleesaure 46, - - 29,25. 4,87 |×6=29,22

Wasser . . . 11, - - 9,70. |×2=9,74

Aus diesem Bestandtheilverhaltnisse läst sich nun leicht das des neutralen sauerkleesauren Natrons abeiten; denn das sauerkleesaure Natronkupser ist zu betruchten, als bestande es aus sauerkleesauren Kupser und neutralen sauerkleesauren Natron. Die 24 Th. Kupseroxyd verbinden sich beinahe mit 23 Th. Sture zu sauerkleesaurem Kupser, die übrigen 23 Th. Sture, welche 14,62 Sauerstoff enthalten, verbinden ich mit den 19 Th. Natron, welche 4,87 Sauerstoff athasten, zu neutralem sauerkleesauren Natron; und h 1,87 × 3 = 14,61, so ist wirklich der Sauerstoff er Base in dem der Sauer 3 ganze Mal enthalten. Is besteht demnach das trockne sauerkleesaure Natron aus

Natron . . . 45,13 enthalten 11,60 Th. Sauerkleesaure 54,77 - - 54,83 Sauerst.

100,00

Es ist aber 11,6 × 5 = 54,8. Durch eine leichte

sem Verhältnisse 100 Th. Säure eine Menge Natronsattigen, die genau 21,2 Sauerstoff enthält; und hier-sans ergiebt sich, dass dieses Verhältnis das wahre ist.

Berard setzt für das sauerkleesaure Natron 58,92 Saure und 41,08 Natron. Erstere würde 57,47 und letzteres 10,54 Sauerstoff enthalten, aber 10,54 × 5 = 51,62 and 10,54 × 4 = 42,16 also in beiden Fallen nicht 57,47 und mithin ist dieses Verhaltnis auch nicht richtig, dann darf der Sauerstoff der Säure eigentlich auch nur das Dreifache (und nicht Vierfache) von dem der Base seyn. Berard hat dieses Verhaltnis aus den Bestandtheilen des sauerkleesauren Kalks und der krystallisirten Sauerkleesaure, worin er zu wenig Wasser annimmt, berechnet. 10 Gramm, krystallisirte-Saure mit Natron gesättigt, geglüht u s. w. gaben ihm 5,064 reines Natron. 100 Gramm. Saure enthalten aber, nach fler, am Eingange dieser Abhandlung angeführten. Berichtigung des Wassergehalts der Berard'schen! krystallisirten Sauerkleesaure nur 58,65 trockne Saure; und 50,64 + 58,65 == 109,29 und = 46,33 also erhielt Berard durch das Experiment 46,35 Natron und 50,67 Sauerkleesaure, was mit dem von mir aufgestellten Restandtheilverhältnisse gut stimmt.

Die Zusammensetzung des sauren sauerkleesauren Natron nach Berärd kann eben so wenig richtig seyn. Da in diesem Salze noch ein Mal so viel
Säure als im neutralen Salze vorkommt, so last sich
dessen Bestandtheilverhältnis leicht berechnen. Es
besteht demnach aus:

über die chemischen Verbindungs-Gesetze, 25

Natron . . . 29,22 enthalten 7,5 Th. Sauerkleeskure 70,78 - 45,0 Sauerst.

Es ist aber  $7.5 \times 6 = 45$ ,

Das blätterige sauerkleesaure Ammoniakkupfen.
(Neutrales sauerkleesaures Ammoniakkupfer)

Ich glaubte, vermittelst des ammoniakalischen merkleesauren Kali und schwefelsauren Kupfers, puerkleesaures Ammoniakkupfer hervorbringen zu ionnen; allein als ich die concentrirten Auflösungen eider Salze zusammengoß, entstand sogleich sauer-Leesaures Kalikupfer, als ein sandartiger Bodensatz, er, mit Wasser versetzt und in der Warme behauselt, sauerkleesaures Kalikupfer in rauten - und valelformiger Gestalt gab. In der Mutterlauge war poch schwefelsaures Kali und schwefelsaures Ammowak u. s. w zugegen; aber es entstand kein ammomakalisches Kupfersalz, Auch kein ammoniakaliiches sauerkleesaures Kalikupfer wurde erzeugt. Das ei diesem Prozess entstandene rautenformige Salz ab zwar mit Aetzkali eine Spur von Ammoniakgas, Hein da dieses Salz durch Glühen seinen vollen Kaligehalt gab, und die Eigenschaft hat, in der Hitze itwas zu knistern, so rührte diese Spar von Ammovon etwas eingeschlossener Mutterlauge, die chwefelsaures Ammoniak enthielt, her; und da das delformige sauerkleesaure Kalikupfer mit Aetzkali pr kemen Ammoniakgeruch gab, und dieses /Salz rerwittert und in der Warme nicht kurstert, so haen wir hier einen Beweis mehr, dass nach Berzelius

das Wasser das in der Hitze das Knistern der Salze bewirkt, kein Krystallwasser seyn kaun.

Wir ersehen aus dem eben angefunrten Prozesse, dass sich nicht alle Schweselszure des schweselsauren Kupters mit allem Kali des ammoniakalischen sauerkleesauren Kali verbindet, und wiederum, daß nicht; das Kupferoxyd, die Sauerkleesäure und das Ammoniak mit einander in Verbindung treten, sondern dass Kali, die Sauerkleesaure und das Kupferoxyd eine nahere Verwandtschaft zu einander besitzen, als das Kali gegen die Schwefelsaure hat, wenn, wir hier, fur die letztere Ammoniak zugegen ist. Ich versuchte nun die Bildung, des sauerkleesauren Ammoniakkupfers vermittelst des neutralen sauerkleesauren Ammoniaks und sauerkleesauren Kupfers, Werden beide Salze mit einander in Digestion gesetzt, so wird letzteres hald aufgelöst. Die Auflösung liefert durch Verdunsten Krystalle, die kleine, dachziegelformig auf einander liegende rhomboidalische Battchen von dunkelhimmelblauer Farbe vorstellen. In der Mutterlauge befindet sich neutrales sauerkleesaures Ammoniak. Dieses neue Salz bleibt an der Luft beständig, ja es verandert sich kaum in der Kochhitze des Wassers, und verliert mithin in gewohnlicher Temperatur kein Ammoniak. Es ist im Wasser so schwer auflöslich, wie das sauerkleesaure Kalikupler, und lost sich darin nur durch Zersetzung auf; indem sauerkleesaures Kupfer ausgeschieden wird; wird ein Theil sauerkleesaures Ammoniak frei, das nun das übrige unzersetzte Salz auflöset, gleich wie es der Fall beim sauerkleesauren Kali - und Natron-Kupfer ist. Bringt man deshalb sauerkleesaures Ammoniak in das zur Auflösung bestimmte Wasser, so

über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 27

proligit keine Zersetzung, wohl aber, wenn man dafür saures sauerkleesaures Ammoniak anwendet.

Wird dieses Salz in eine Temperatur gebracht, die über die Kochhitze des Wassers hinausgeht, so verliert es 0,12 am Gewichte; nach einigen Tagen sieht es diesen Verlust vollig wieder an, und nicht mehr: es ist also blofses Krystallwasser, was durch Erhitzung fortgeht. Weiter erhitzt wird es zersetzt; es entwickelt sich viel Ammoniak, die Krystalle werden eist braun, dann nehmen sie vollig die Farbe des metallischen Kupfers an, ohne ihre Form zu verandern; kaum ist dieser Zustand eingetreten, so erfolgt Verpuffung mit lebhafter Flamme, die, wie en Bhtz, wederholt durch die Masse hindurchfahrt; und hiezu wird kanm Glühhitze erfordert. Nach vollendeter Verpuffung ist das Kupfer vollstandig oxydirt. Es versteht sich, dass wenn diese Erscheinung erfolgen soll, der freie Zutritt der atmospharischen Luft erfordert wird; läßt man diese sur attmalig darauf wirken, so geht die Oxydirung des Kupfers langsam, und ohne alle Lichtentwickelung, vor sich. Als ich einmal nur 25 Gran dieses Salzes in einem glasernen Flaschehen mit sehr enger Mundung erhitzte, erfolgte eine solche Explosion, dass das Flaschchen in die Lust geschleudert und serschmettert wurde \*). Das Kupferoxyd, das nach

<sup>&</sup>quot;) War das in diesem Prozesse metallähnliche Kupfer, bloses metallisches Kupfer, das nur wegen seines sehr fein sertheilten Zustandes mit Licht verbrannte, oder war zugleich der Wasserstoff, oder das Ammoniak überhaupt, bei der Explosion thätig? Dieses letstere scheint mir wahrscheinücher zu seyn, zumal da das sauerkleesaure, Kalikupfer

dem Verbrennen zurückbleibt, beträgt 0,25 am Gewichte. Wird dieses sauerkleesaure Ammoniakkupfer mit Aetzkalilauge gekocht, so wird alles Ammoniak fortgetrieben; es scheidet sich schwarzbraunes Kupferoxyd aus, das ebenfalls 0,25 am Gewichtbeträgt, das wenige mit eingerechnet, was der Schwefelwasserstoff aus der Lauge noch ausscheidet. Wird
die Aetzkalilauge zuerst mit Salzsäure, dann diese
mit Ammoniak übersättigt, dann die Sauerkleesaure
vermittelst salzsauren Kalks ausgeschieden, und etwas Essigsäure zugesetzt, um etwas entstandenon
kohlensauren Kalk fortzuschaffen, so erhält man 0,95
sauerkleesauren Kalk. Es bestehen demnach 100 Th.
dieses Salzes aus:

Kupferoxyd 25,0 diese enthalten 5,0 Th.

Sauerkleesaure 47,5 . . . . . . . . . . . . Sauerstoff.

Ammoniak und

Wasser 27,5

100,0

Hier ist der Sauerstoffgehalt der Säure das Sechsfache von dem des Kupferoxyds und dieses Verhaitpils ist der Proportionslehre angemessen. Wollten
wir nach dem obigen Austrocknungsversuche o,12
Wasser annehmen, so beträgt der Sauerstoffgehalt
desselben 10,59 und also etwas mehr, als das Doppelte von dem Sauerstoffe des Oxyds; dann müßten
15,5 Ammoniak zugegen seyn, die aber nach Berzelius 7,26 Th, Sauerstoff enthalten. Es ist klar, daß

beim Glühen ebenfalls metallisches Kupfer hinterläfst, das sich aber bei fortgesetzten Glühen ganz ruhig oxydirt. Fogel,

## über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 29

dieses Verhältnifs das richtige nicht seyn kann. Dass beim Austrocknen Ammoniak fortgegangen sey, ist nicht annehmbar, da das trockene Salz den, durchs Austrocknen erlittenen, Verlust, völlig wieder ansieht; denn ware nur so viel Wasser vorhanden, daß dieses gleichen Sauerstoffgehalt mit dem Kupferoxyd hatte, namlich 5,75 Th., welche 5,07 Sauerstoff enthalten, wahrend dafür 21,75 Ammoniak, die 10,19 Sauerstoff in sich schließen, zugegen waren, so müßte man annehmen, als bestande dieses Salz aus neutralem sauerkleesauren Ammoniak, aus Kupferoxyd und Wasser, da 47,5 Sauerkleesture und 21,75 Ammoniak genz nahe dem von Berzelius aufgestellten Bestandtheilverhaltnisse des sauerkleesauren Ammoniaks kommen. Daß aber dieses Kupfersalz nicht so zusammengesetzt seyn kann, wird sich noch ferner ergeben. Nimmt man dagegen an, dass sich ohne Zersetzung nicht alles Krystallwasser aus diesem Salze austreiben lasse, und daß, statt der durch ein gelindes Austrocknen gefundenen 0,12 Theile Wasser gegen 0,17 zugegen sind, so besteht das blätterige oder neutrale sauerkleesaure Ammoniakkupfer aus:

Dieses Verhältniss stimmt nicht nur mit der Proportionslehre vollkommen, sondern es geht auch darsus hervor, dass in diesem Salze das Verhäsltniss
der Saure zum Ammoniak dasselbe ist, wie im sauren sauerkleesauren Ammoniak; denn dieses besteht

aus 47,5 Saure und 10,7 Ammoniak, und hier habett wir auf 47,5 Saure 10,5 Ammoniak. Es ist also das blatterige sauerkleesaure Ammoniakkupfer als aus sauerkleesaurem Kupfer und aus sauerkleesaurem Ammoniak zusammengesetzt anzusehen. Es ist mithin dieses Kupfersalz ganz nach der Regel der neutralen Doppelsalze gehildet. Ware das Ammoniak in diesem Salze nicht an eine Saure gebunden die in der Hitze zerstörbar ist, so liefs sich die Menge des Ammoniaks auf dieselbe Weise bestimmen, wie es Berzelius beim schwefelsauren Ammoniak gethan hat, namlich durch das Glüben vermittelst des Kali it. s. w. Da aber hier dieser Prozefs auf dem nassen Wege vorgenommen werden müßtes wodurch viel liquides Wasser entsteht, das eined Theil des Ammoniaks verschlucken muß, so lasst sich, auch wenn man mit grössern Massen von diesem Salze experimentiren wollte, doch nur ein annäherndes, und wahrscheinlich kaum naher bestimmendes, Resultat erhalten, als das ist, welches durch den Austrocknungsversuch gegeben wurde. Daß das letzte aufgestellte Verhältniß zwischen dem Ammbiniak und dem Wasser das richtige ist, geht schon daratts hervor, dass dieses Salz auch entsteht, wenn man sames sauerkleesaures Ammoniak und Kupferoxyd sattigt, und dafs mithin dieses Salz, als aus \*auerkleesaurem Kupfer und neutralem sauerkleesau-Ammoniak zusammengesetzt, angeschen werden muss; und aus diesen beiden Salzen last es sich ebenfalls constituiren.

Wollte man es, als aus neutralem sauerkleesauren Ammoniak und Kupferoxyd zusammengesetzt betrachten, so müßte, wenn es aus sauerkleesaurem

### über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 31

Kupfer, und neutralem sauerkleesauren Ammoniak zusammengesetzt würde, Sauerkleesaure frei werden. oder wenigstens saures sauerkleesaures Ammoniak entstehen, was gar nicht wahrschemlich ist. das Experiment lasst sich dieses freilich nicht gut bebenitheilen, da eine Auflosung des sauerkleesauren Ammoniakkupfers in Wasser schon von selbst das Lackmuspapier rothet. Ware die Vorstellung gegrundet, daß das blattrige sauerkleesaure Ammoniakkupfer als aus neutralem sauerkleesauren Ammoniakund Kupferoxyd zasammengesetzt anzusehen sey, so konnte auch dieses Salz entstehen, wenn man sauerkleesaures Kupfer mit Ammoniak digerirte, denn das Ammoniak konnte von dem sauerkleesauren Kupfer so viel Saure auziehen, als erforderlich ware, um neutrales sauerkleesaures Ammoniak zu bilden, das lann nur mit einem Theile des Kupferoxyds in Verhindung bleiben wirde, weil der übrige Theil, dem, m dem blatterigen sauerkleesauren Ammoniakkupfer. vo. kummenden. Verhaltnisse von Sauerkleesaure und Kupferoxyd gemaß, ausgeschieden werden milsté; voenusgesetzt, daß kein überschussiges Ammoniak hinzukommt, welches natürlich das ausgeschiedene Kupferoxyd wieder auflosen würde. So unwahrscheinlich einem jedem der eben angeführte Prozefs verkommen muß, so versuchte ich doch die Darstellung dieses Kupfersalves auf diesem Wege, und wenn anch nicht das neutrale sauerkleesaure Ammoniaklupfer, wie zu erwarten war, zum Vorschein kam, to hatte ich doch das Vergnügen zwei neue Kupfermize kennen zu lernen.

Bringt man namfich in flüssiges atzendes Ammos wak sauerkleesaures Kupfer, und von diesem letztwa

nur so viel, als das Ammoniak in der Kälte dura Schütteln auflosen kann, und gießt dann die Flussig keit in eine flache Schale, so entstehen in einige Stunden dunkelhimmelblaue Krystalle, die kur Stükehen von sechsseitigen sehr plattgedrückten Saulchen mit zwei gegenüberstehenden breiten, und vier schmalen Seitenflächen vorstellen, und die an de Luft sehr schnell verwittern. Bringt man hingege mehr sauerkleesaures Kupfer in das Ammoniak, un zwar so viel, dass nicht alles aufgelöset werden kan so verwandelt sich das sauerkleesaure Kupfer. Boden des Gefasses, in eine pulver- und sandartie Masse, die sehr viel Achnlichkeit mit einer state dunkelblau gefärbten Smalte hat, deren Farbe viel Feuer besitzt. Aus der überstehenden Flüssigkeidie natürlich sauerkleesaures Kupfer aufgelost ente halt, krystallisirt das so eben erwähnte verwitterne Kupfersalz, und die Lauge erscheint darin schwage grün gefärbt.

Das verwitternde sauerkleesaure Ammoniakkupfer.

(Veberbasisches sauerkleesaures Ammonia)

Durch das Verwittern verliert dieses Salz nicht nur Wasser, sondern auch viel Ammoniak. De Verwittern beginnt schon, wenn das Salz kaum noch von der Mutterlauge befreiet und abgetrocknet ist es verliert hiebei 0,18 an Gewicht; eben so viel ver liert es, wenn man es einer Temperatur aussetzt, di über die Kochhitze des Wassers hinausgeht, un nicht mehr. Auch das an der Luft verwitterte Sal

## über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 33

verliert in höherer Temperatur, wohei keine Zersezung eintritt, nichts mehr am Gewichte. Ich zerlegte dieses Salz auf dieselbe Weise, wie das blatterige sanerkleesaure Ammoniakkupfer, nämlich durch
Kochen mit Aetzlauge, woher sich noch viel Ammoniak entwickelte, und durch Niederschlagen der
Sauerkleesaure vermittelst salzsauren Kalks. Das
Kupferoxyd hatte 0,59 und der sauerkleesaure Kalk
0.72 am Gewichte, welche 0,56 Saure enthalten. Es
besteht demnach dieses Salz aus

Kupferoxyd . . 59, und diese enthalten 7,8) Th. Seaerkleesaure 36, - - 22,9 Sauerst. Ammoniak und

Wasser . . . 25,

100.

Wir schen hier, daß in diesem Salze so viel Kupfevoxyd und beinahe so viel Same vorkommen, das beide sauerkleesaures Kupfer bilden konnen, und das der Sauerstoff des Oxyds 5 Mal in dem Sauerstoffgehalt der Saure enthalten ist. Da dieses Salz sauerkleesaurem Kupfer und Ammoniak entstanden ist, so ist es, um sich eine recht simuliche Vor-' stellung zu machen, anzusehen, als ob sich das Ammuniak gleichsam nur an das sauerkleesaure Kupfer angeschlossen habe (freilich chemisch) und keine Qualitatsveranderung dieses letztern Körpers vorgeingen sey. Nimmt man an, dass in diesem Salze so viel Ammoniak euthalten ist, dass dieses mit der Barin befindlichen Saure, neutrales sauerkleesaures Ammoniak erzengen konne, so ist das verwitternde der uberbasische sauerkleesaure Ammoniakhupfer susanmengesetzt aus:

Kupferoxyd	59,00	enthaltend		7,80 Th. Sautre	
Sauerkleesaure	56,00			22,90	Th.
Ammoniak	16,29			7,63	Saurre
Wasser	8,51			7,68	stoff.
				,	

Es ist klar, dass die Sauerstossmengen des Oxyds, des Ammoniaks und des Wassers einander gleich sind, und dass diese Sauerstossmengen zusammengenommen so viel betragen, als der Sauerstossgehalt der Saure. Dieses Salz ist also ganz nach der Regel der

hasischen Doppelsalze gebildet.

100,00

Es würde zwar in diesem Salze das Bestandtheilverhältuis noch besser stimmen, wenn statt 59 Oxydohngefalte nur 58,5 und statt 56 Saure ohngefalte 56,5 zugegen waren, was auch an sieh gar nicht anders seyn wird, aber ich wollte bl.s das gehen, was ich durch das Experiment gefanden habe, und dieses beweist hinlanglich, dass dieses Salz genau der Proportionslelue gemaß gebildet ist. Solche geringe Abweichungen, die für nichts zu achten sind, werden immer das Experiment begleiten, und selbst dem trefflichen Analytiker Berzelius gelang es nicht immer die scharfste Uebereinstimmung mit semer Lehre zu erhalten; er selbst sagt: er misse gestehen, den Sauerstoffgehalt der Basen etwas zu lioch angesetzt zu lialien, so z. B glaubt er, dass der Sauerstoffgel alt des Ammoniaks statt 46,88 auch 46,26 seyn konne. Da das so ehen untersuchte Salz so außerst leicht verwittert, wohei Wasser und Ammoniak fortgeht, und man mithin den wahren Trockenheitszustand, vor der Verwitterung, nicht leicht treffen kann, so ist ein Irrthum von & Proc. leicht moglich.

über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 35

Das pulverförmige sauerkleesaure Ammoniakkupfer.

(Basisches sauerkleesaures Ammoniakkupfer.)

Dieses Salz bleibt an der Lutt beständig, ja es verandert sich nicht einmal in eine Temperatur, worin das neutrale sauerkleesaure Ammoniakkupfer sein Krystallwasser verliert. Wird es noch weiter erhitzt; so entwickelt sich Ammoniak, und der Rückstand verbrennt mit Flamme und Verpuffung, wie die der beiden vorhergehenden Salze. Auf dieselbe Weise, wie das vorhergehende Salz, zerlegt, gieht es 0,45 Oxyd und 0,86 sauerkleesauren Kalk, welche 0,43 Saure enthalten. Dieses Salz besteht demnach aus:

ioo

Wir sehen hier abermals, dass bis auf unbedeutende Abweichungen das Kupferoxyd und die Saure in demselben Verhaltnisse vorkommen, wie im sauerkleesauren Kupfer. Bestünden die 12 Th. blos in Ammoniak, und ware demnach kein Wasser vorhanden, so würde der Sauerstoffgehalt derselben mehr als die Hälste von dem Sauerstoffgehalt des Oxyds betragen, denn 4,5 Sauerstoff erfordern nur 9,6 statt 12 Th. Ammoniak. Es ist hochst wahrscheinlich; dass in diesem Salze so viel Ammoniak vorkommt, dass dieses mit der darin besindlichen Sure saures sauerkleesaures Ammoniak bilden könzen; und in der That, stellt man eine Berechnung

darnach an, so findet man ein sehr gut stimmendet Resultat. Weil im sauerkleesauren Kupfer das Verhaltnifs der Saure zum Kupferoxyd, wie 50: 55 ist (denn 100 Th. Saure erfordern eine Menge Base zur Sattigung, die 21,2 Sauerstoff enthalt, und 21,2 Sauerstoff befinden sich in 106 Th Kupferoxyd), so muß in diesem Salze das Verhaltnifs der Sauerkleesaure zum Kupferoxyd wie 45: 45,58 seyn. Durch das Experiment haben wir 45: 45, also beinahe dasselhe gefunden. Nun erfordern 45 Saure 9,72 Ammoniak, um saures sauerkleesaures Ammoniak zu constituiren, und demnach waren 1,7 Wasser in diesem Ammoniakkupfersalze zugegen. Zufolge dieser Ansichten bestehen also 100 Th. des basischen sauerskleesauren Ammoniakkupfers aus:

Betrüge der Sauerstoffgehalt des Wassers nut 0,02 mehr als 1,50 also 1,52 so ware 1,52 × 6 = 9,12, 1,52 × 18 = 27,56 und 1,52 × 5 = 4,56. Wir ersehen also hieraus, daß der Sauerstoff des Wassers in dem des Oxyds 6, in dem der Saure 18 und in dem des Ammoniaks dreimal enthalten 1st. Es ist aber auch möglich (vielleicht gar wahrscheinlich) daß in diesem Salze gar kein Wasser vorkommt; denn wenn die 1,7 von diesem Körper, verhältnißmaßig untet das Kupferoxyd, unter die Saure und unter das Ammoniak vertheilt werden; so kommt ebenfalls ein der Proportionslehre vollkommen entsprechendes Resentationslehre vollkommen entsprechendes Resent

sultat heraus; den dann ware der Sauerstoff des Ammontaks in dem des Kupferoxyds 2, und in dem der Saute 6 Mal enthalten.

Durch die Vertheilung der 1,7 Wasser unter die übrigen Bestandtheile dieses Salzes, werden diese so wenig vermehrt, daß sich leicht die dadurch entstehenden Differenzen als einen kleinen Verlust oder Irithum beim Experiment betrachten lassen, was um so wahrscheinlicher ist, da mein Salz theils etwas weniges sauerkleesaures Kupfer, theils etwas weniges verwitterndes sauerkleesaures Ammoniakkup.er enthalt, von denen ich es nicht vollig befreien konnte.

Betrachtet man die eben angesiihrten drei sauerkleesauren Ammoniakkupsersalze noch naher, so findet man, dass ihr Bestandtheilverhaltnis ganz der Art und Weise ihrer Zubereitung entspricht.

In dem neutralen sauerkleesauren AmmoniakLapfer kann man zwei Neutralsalze aunehmen, namlich sauerkleesaures Kupfer und sauerkleesaures Ammoniak, im überbasischen Salze kann die Saure nur ein
Neutralsalz bilden, und man kann es entweder aus
acutralem sauerkleesauren Ammoniak und Kupferovyd, oder aus sauerkleesaurem Kupfer und Ammoniak zusammengesetzt ansehen; im basischen Salze
hingegen kann man zwar auch ein neutrales Salz,
auer unr das sauerkleesaure Kupfer, mit Ammoniak
verhunden annehmen.

Es ist nicht wahrscheinlich, daß es außer den ben aufgestellten dreisauerkleesauren Ammoniakdepfersalzen noch mehrere geben könne, wenn sich be Smerkleesaure nur in zwei Verhaltnissen mit den Ammoniak verbinden kaun. Im basischen Ku-

pforsalze verhalt sich das Ammoniak zur Saure, wie im sauren sauerkleesauren Ammoniak; im überhasischen Salze stehen das Ammoniak und die Sauerkleesaure in dem Verhaltnisse der Neutrabtat, Einbasisches sauerkleesaures Ammoniak kennen wir nicht, mithin auch kein sauerkleesaures Ammoniakkupfer, das noch mehr Ammoniak als das überbasische sauerkleesaure Ammoniakkupfer enthielte. Eben so: giebt es kein übersaures sauerkicesaures Ammoniak (Quadroxalat), so giebt es auch kein sauerkleesaures Ammoniakkupfer, das noch weniger Ammoniak enthielt, als das basische Salz. Diese Ansicht passt aber blos auf die sauerkleesauren Ammoniakkupfersalze, und erleidet keine Anwendung auf andere Doppelsalze, wenigstens nicht auf soielie. deren beide Basen für sich allein keine chemische Verbindung eingehen. So giebt es ein übersaures sauerkieesaures Kali (Quadroxalat), aber kein sauerkleesaures Kalikupfer, das dieser Zusammensetzung entsprache. Da das übersaure sauerkleesaure Kali uoch einmal so viel Saure, als das saure sauerkleesaure Kali enthalt, so muss die überschüssige Saure des übersauren Salzes mit Kupferoxyd noch einmal so viel sauerkleesaures Kupfer bilden konnen, als die überschüssige Saure des sauren Salzes, und mithin muiste durch das ubersaure Salz ein sauerkleesaures Kalikupfer entstehen, das noch einnial so viel sauerkleesaures Kupfer enthalt, als das, welches durch das saure Salz entstanden ist. Aber ein solches Salz entsteht nicht; denn bringt man in eine wasserige Auflösung des neutralen squerkluesauren Kali sauerkleesames Kupfer, so wird von diesem nur so viel aufgenommen, als in den beiden sauerkleesauren Kalikupfersalzen vorkommt, und nicht mehr. Wir wissen aber auch, dass das reine Kali keine Verwändtschaft zum Kupferoxyde auf dem nassen Wege besitzt, und wissen, wie kräftig das Ammoniak das Kupferoxyd auslöst. Es kommt also hier mehr auf die Verwandtschaft der beiden Basen an, und dieses erklärt hinreichend, warum mehrere sauerkleesaure Ammoniakkupfersalze und nur ein sauerkleesaures Kalikupfer (im trocknen Zustande nämlich) entstehen konnen.

Das Bestandtheilverhaltnis des neutralen und sauren sauerkleesauren Ammoniaks, das Berard aufgestellt hat, ist nach seinen falschen Prämissen natürlich das richtige auch nicht. Er fand, daß 10 Grammen saures sauerkleesaures Ammoniak 11,84 sauerkleesauren Kalk geben, eine Menge die 2,81 Gram. Ammoniak neutralisiren konnte. Nun enthalten aber 118,4 sauerkleesaurer Kalk nur 59,2 Saure, und diese geben nach Berard mit 28 Ammoniak neutrales sauerkleesaures Ammoniak; es bestehen mithin 100 Theile dieses Salzes aus 32,11 Ammoniak und 67,89 Saure, welches mit Berzelius Angabe, 51,16 Ammoniak und 68,84 Saure, sehr gut stimmt. Da Berzelius dieses Bestandtheilverhaltnis nur durch Berechnung aufgestellt hat, indem sich nämlich eine Menge Ammoniak, die 21,2 Sauerstoff enthält, mit 100 Th. Sauerkleesaure verbinden müssen, und Berard durch das Experiment dasselbe Bestandtheilverhaltnis dargethan hat, wenn man namlich eine Correction in dem Bestandtheilverhaltnisse des sauerkleesauren Kalks vornimmt, so wird es immer wahrscheinlicher, dass das Ammoniak ein oxydirter Korper, und der darm augenommene Sauerstoffgehalt, der tiehtige sey.

#### Schwefelsaures Kalikupfer,

Wind saures schwefelsaures Kali mit kohlensaurem oder reinem Kupferoxyd digerirt, so bildet sich eine blaugrune Flüssigkeit, und ein am Boden des Gelasses befindliches basisches schweselsaures Kupler in grunen Kornern. Wird dieses Salz geglüht. so kommt es in Fluss, hinterlasst Kupferoxyd undt schweielsaures Kidt. Oh dieses Salz nur ein Gemenge aus basischem schwefelsauren Kupfer und schweselsaurem Kali, oder ein basisches schweselsauces Kalikupfer sey, will ich unentschieden lassen, da ich es noch nicht naher untersucht habe. Durch das Verdunsten der Flüssigkeit bildet sich ein blangrunes Salz; der Krystall davon ist ein schiefes Parallelepipedum mit rhomboidalischen breiten Grundund schmalen Seitenflachen, welche letztere kaum die halbe Breite der erstern haben; der Krystall ist also ziemlich platt gedrückt. Betrachtet man den Krystall, gegen das Licht haltend, auf einer der Grundflachen, so wird man auf dieser zwei, sich im Mittelpuncte kreutzende, Diagonalen, meistens etwas heller an Farhe, wahrnehmen, die bis zur entgegengesetzten Grundflache durchgehen. Haufig findet man an dem Krystall mehrere Ecken etwas abgestumpft, und haufig nur die entgegengesetzten. Dieses Salz loset sich ohne Zersetzung in Wasser auf und krystallisirt daraus wieder unverändert. Es ist bestandig an der Luft Man erhält dieses Salz auch wenn man neutrales schwelelsaures Kali und schwetelsaures Kupfer, beide in Wasser aufgelost, zusam-

## über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 42

menbringt. Um das Krystallwasser zu bestimmen, wurden 200 Gran von diesem Salze gepulveit, einer illmalig hohern 'Femperatur ausgesetzt; das Salz wurde erst weifs, dann grim und endlich kam es in emen beinahe glühenden Fluß. Es verlor 51,5 Gr. on Gewicht. Da sich dieses geschmolzene Salz im Wasser nicht vollstandig aufloste, sondern basisches schwefelsaures Kupfer absetzte, so war nicht blos das Ki vataliwasser fortgegangen, sondern das Salz wurde auch zum Theil zersetzt. 200 Th, dieses Salzes wurden deshaib you Neuem nur so lange geglüht, bis es kaum such anfing zu schmelzen. Es verlor jetzt nur 49 Gran om Gewichte und loste sich bis auf eine Spur vom lasischen schwefelsauren Kupfer vollkommen im Wasser auf. Dieser Auflosung wurde salzsaurer Buyt zugesetzt, so lange als noch ein Niederschlag von schwefelsaurem Baryt entstand; dieser betrug gegelüht 209,25 Gran, welche nach Berzelius 72,15 Schwefelsaure enthalten. Das Kupferoxyd wurde vermittelst kohlensauren Kalis aus der übrigen Flüssigkeit niedergeschlagen, nachdem zuvor der überschussig zugesetzte salzsaure Baryt durch schwefelsaures Nation zersetzt, und der dadurch entstandene schwefelsaure Baryt entfernt worden warg Schwefelwasserstoff gab in der Flussigkeit noch etwas Kupleroxyd zu erkennen. Das gesammelte Oxyd betrug, geglüht 56 Gran. Es bestehen demnach 200 Theile des schwefelsauren Kalikupfers aus:

#### 42 Vogel über die chem. Verb. - Gesetze.

Wir sehen, dass der Sauerstoffgehalt der beiden Basen, und wiederum der des Wassers und der Saure einander gleich sind u.s. w. Aus den Elementen dieses Salzes müssen sich auch zugleich die Bestandtheile des schweselsauren Kupfers, und die des schweselsauren Kali ergeben. Da Berzelius in diesem letztern Salze 53,78 Kali und 46,22 Saure setzt, so werden sich die in dem schweselsauren Kalikupfer besindlichen 42,85 Kali mit 36,82 Saure verbinden, um schweselsaures Kali zu bilden, und 72,15 — 36,82 —35,35 Saure geben mit 56 Kupferoxyd schweselsaures Kupfer, welches Verhältnis dem von Berzelius 51,57 Saure gegen 52,15 Kupferoxyd, beignalie gleich kommt.

(Die Fortsetzung folgt.)

# Versuch

die

# chemischen Ansichten,

welche die

versuch einer Verbesserung der körper, in meinem Versuch einer Verbesserung der chemischen Nommenclatur begründen, zu rechtfertigen;

Yon

JAC. BERZELIUS.

(Fortsetzung der Abhandlung Bd. 6. S. 119. ff. u. 284 ff.)

## 6. Oxyde des Goldes.

Mehrere Chemiker haben die Oxyde des Goldes untersucht, und dabei so abweichende Resultate erhalten, dass der Sauerstoffgehalt des Goldoxyds zu 9bis zu 31 p. C. ausgefallen ist. Proust hat diese beiden Extreme angegeben. Richter gab die Zusammensetzung des Goldoxyds zu 25,48 Th. Sauerstoff gegen 100 Th. Metall an, und diese Angabe, gehörig berichtigt nach den verbesserten Analysen der Zusammensetzungen, von welchen er diese Zahl berechnete, giebt 21 Th. Sauerstoff. Es ist ohnehin sehr bekannt, wie schwer es hält, das Goldoxyd im ab-

solut reinen Zustande zu erhalten, und mit welcher Leichtigkeit es während des Trocknens und Aufbewahrens zum Theil wieder hergestellt wird. — Neu-lich hat Oberkampf einige gute Versuche über das Gold bekannt gemacht, und dabei die Zusammensentzung des Goldoxyds zu 90 Th. Gold gegen 10 Th. Sauerstoff angegeben.

1. Goldonyd (oxydum auricum). Reines Gold wurde in salpetersaurer Salzsaure aufgelöst und die erhaltene Flussigkeit in einer offenen Glasschaale eingetrocknet und so lang erhitzt, bis sich oxydirte Salzsaure zu entbinden anfing. Das Goldsalz wurde im Wasser aufgelost, die aufgehellte Flüssigkeit in eineu Kolben eingegossen, und mit Quecksilber, der Hälfte vom Gewichte des Goldes, digerirt. Die Digestion wurde mehrere Tage lang fortgesetzt und das sich absetzende Gold mit einer Glaspistille ofters zerbrochen und gerieben; als es kein Quecksilber mehr zu enthalten schien, goss ich die an Gold noch sehr reichhaltige Flüssigkeit ab, und wusch das Gold mehrmals mit erstlich kaltem und dann kochendem Wasser aus. Das streng getrocknete Gold wurde in einer kleinen Glasretorte heftig geglüht, wobei eine kleine Menge Quecksilber im Halse der Retorte sich ansetzte. Das Gewicht des Quecksilhers wurde mit der größten Genauigkeit bestimmt, und von der zur Fällung des Goldes angewandten Quecksilbermenge abgezogen. In einem Vorsuche waren durck 14,29 Grammen Quecksilber 9,555 Gr. Gold, und in einem andern durch 9,95 Gr. Quecksilber 6,557 Gr. Gold in metallischer Form wieder hergestellt. Nach den genauen analytischen Versuchen, welche Here Selström über das Quecksilberoxyd in meinem Laboratorium und unter meinen Augen angestellt hat, nehmen 100 Th. Quecksilber darin 7,9 Th. Sauerstoff auf. Nach dem ersten Versuche waren also 100 Th. Gold mit 12,077 und nach dem andern mit 12,007 Th. Sauerstoff vereinigt gewesen, und das Goldoxyd muß also folgendermassen zusammengesetzt seyn:

Gold 89,225 100,000 Sauerstoff 10,775 12,077.

Diese Analyse wird noch ferner durch den Vermeh des Herrn Oberkampf über das Schwefelgold,
bestätigt. Er hatte eine neutrale Auflösung von salzmurem Goldoxyd mit Schwefelwasserstoffgas zerlegt,
und er hielt dabei ein Schwefelgold, welches im Feuer
den Schwefel fahren ließ und auf 100 Th. Gold
24,39 Th. Schwefel enthielt. Dieses stimmt so nahe
mit dem aus dem Oxyde berechneten Schwefelgehalt überein, daß der Unterschied ganz übersehen
werden kann.

Bei diesen Versuchen bemerkte ich, daß die Salzture mit dem Goldoxyde ein saures Salz darstellen
kann. Dieses saure Salz krystallisirt ziemlich leicht
in langen schmalen hellgelben Prismen, welche in
der Luft etwas Feuchtigkeit anziehen und, in Waser aufgelost, eine saffrangelbe Flüssigkeit darstellen.
Wenn das krystallisirte Salz erhitzt wird, schmelzt
es in dem Krystallwasser, giebt viele liquide Salzsaure und trocknet endlich zu einer dunkel rubinrothen Salzmasse ein, deren Farbe während des Erkaltens etwas heller wird. Die Auflösung im Wasser ist dunkler gelb, oder rothgelb, wie eine Eisenauflösung. Das Gold ist in heiden auf der nämliden Oxydationsstufe, denn von den angeführten
lersuchen ist der eine mit dem ersten und der an-

dere mit dem zweiten Goldsalz angestellt. Der Und terschied liegt also nur in dem Gehalt an Salzsaure und Krystallwasser.

2. Goldoxydul (oxydum aurosum). Wenn man ineutrales salzsaures Goldoxyd in einer Glasschaales auf einer maßig erhitzten Saudkapelle, so lange als es oxydirt salzsaures Gas entbindet, stehen laßt, so erhält man eine blaßstrohgelbe Salzmasse, welche im kalten Wasser unauflöslich ist, und aus welcher das Wasser nur den rückstähdigen Antheil unzersetztes Oxydsalz ausziehet. War dieses aber vollkommen zerlegt, so färbt sich das Wasser nicht mehr, und nimmt auch kein Gold auf. Wenn man dagegen die strohgelbe Masse, mit Wasser übergegosen, der lätze, oder nur dem Tageslicht aussetzt, so loset sich im Wasser salzsaures Goldoxyd mit geiberother Farbe auf, und metallisches Gold wird unaufgelöst gelassen.

Die Erklarung dieser Erscheinung ist sehr einfach. Die Hitze treibt eine Menge Salzsaure aus dem Goldsalze aus; da dieses nun wasserfrei ist. so nimmt die Säure Sauerstoff aus dem Goldoxyd auf und lafst mehr Gold mit weniger Sauerstoff und Salzsaure verbunden zurück, ganz auf die namliche Weise, wie Proust bereits vor mehreren Jahren gezeigt hat, daß unter dergleichen Umstanden aus salzsaurem Kupferoxyd oxydirt salzsaures Gas in der Hitze ausgetrieben und ein salzsaures Oxydulsalz gebildet wird. Wenn das Oxydulsalz mit Wasser übergegossen wird, hewirkt die Verwandtschaft des Wassers zu dem salzsauren Goldoxyd, durch Unterstützung der Warme oder des Lichtes, eine Zerlegung, wobei Oxydsalz und motallisches Gold entergen,

uchen. Ganz die namliche Erscheinung stellt sich nuch beim wasserfreien schwefelsauren Kupferoxy-

Line Portion vom salzsauren Goldoxyd freies Goldonydulsalz wurde mit kochendem Wasser zerlegt, und das dabei entstandene metallische Gold gewaschen, streng getrocknet und gewogen. erhaltene Auflosung des Oxydsalzes wurde mit chwefelsaurem Eisenoxydul niedergeschlagen, und der Niederschlag gut ausgewaschen, getrocknet und ecwogen. In zwei verschiedenen Versuchen betrug das durch Einwirkung des Wassers auf das Goldexydulsalz wieder hergestellte Gold genau doppelt to viel, als das bei dieser Gelegenheit in das Oxydwiz eingehende, und dann durch schwefelsaures Eisenoxydul niedergeschlagene Gold. Da nun bei der Zerlegung des salzsauren Goldoxyduls zwei Drittheile von dem darin befindlichen Golde wieder hergestellt werden, um das eine Drittheil in den Zustand von Oxyd zu versetzen, so ist es klar, daß das Gold im Oxyd dreimal so viel Sauerstoff als im Oxydul aufnimmt. Das Goldoxydul muß also folgendermassen zusammengesetzt seyn:

Gold 96,15 100,000 Sauerstoff 3,87 4,026,

Dieses ist der erste Sprung von 1 zu 5, welchee mir bekannt ist; und die Analogie mit den übrigen Metallen scheint hier zum wenigsten einen Zwischengrad vorauszusetzen.

Lm das Goldoxydul im isolirten Zustande kennen zu lernen, übergoß ich ein frisch bereitetes zizsaures Goldoxydul mit einer verdeinnten Lauge von kaustischem Kali. Das vorher weißgelbliche Salz wurde im Angenblicke schön dunkelgrün und setzte ein dunkelgrünes Pulver ab, welches sich in der Flüssigkeit leicht außehlemmte. Die Mischung wurde sogleich an einen dunklen Ort gestellt, und die Teduru enden Wirkungen des Lichtes zu vermeisten. Dessen ungeachtet war das Glas nach eines halben Stunde sehr schön vergoldet. Ein großer Theil des Niederschlags war noch grün, und der Theil der Flüssigkeit, der sich aufgehellt hatte, war auch grün. Nach Verlauf von einigen Stunden waren alle Spuren von Goldoxydnl verschwunden, die Flüssigkeit war farbenlos, und der Niederschlag eine dunkelbraune Mischung von metallischem Gold mit Goldoxyd.

Wenn das Glas ausgeleert und die Vergoldung gegen das Licht gesehen wurde, so hatte sie eine dunkelgrasgrüne Farbe. In einem anderen Glase wo das Licht aus der purpura mineralis eine Vergoldung der innern Seite hervorgebracht hatte, war diese Vergoldung beim Durchsehen purpurroth, aber auf einem anderen Stück Glas, welches ich durch Knallegold mit Nelkenöl vor der Lampe vergoldet hatte, war keine dergleichen Farbenschattirung zu bemerkent diese muß also von eingeschlossenen Theilen des Oxyduls und des Oxyds, aus welchem das Gold reducirt ist, herrühren. Aus der namlichen Ursache verschwindet auch die grüne, oder rothe Farbe ins Glühen.

Der Versuch zeigt, daß das Goldoxydul ohne Verbindung mit der Salzsaure existiren kann, und daß es in diesem Zustande ein im kaustischen Alkali etwas auflosliches dunkelgrünes Pulver, welches aber von keiner Dauerhaftigkeit ist, darstellt. Doch glaube

ich dass es etwas mehr dauerhaft, als in diesen Vermehen, seyn kann, weil ich einige Zeit nachdem der Versuch beendigt war, gelegentlich entdeckte daß die benutzte Kalilauge eine Portion Alkohol, mit welchem sie gereiuigt worden war, noch enthielt. Es wurde mir nämlich im Herbste igen von dem Collegum Medicum die Bereitung der Chrestim'schen Goldpraparate aufgetragen, mit welchen die Aerzte seitdem prüsende Versuche über die Angaben Chrestien's anstellten. Wenn ich dann durch tiese Kalifange eine Portion basisches salzsames Goldoxyd niedergeschlagen hatte und mit der Lauge in eiser gelunden Warme emige Stunden stehen ließ, so fand sich der Niederschlag ganz zu metallischem Gold wieder bergestestit, hatte den schonsten goldgeiben Metaliglanz angenommen und war in ein ausnehmend feibes und leichtes Pulver verwandelt, welches, so lange es noch in der Flüssigkeit umher schwamm, ganz das Aussehen der glanzenden Schuppen des Avanturinflusses hatte. Vielleicht hat das Gold in desem Zustande die ausserste mechanische Zerkleiperung, die man ihm gebeit katin, und es lasst sich, mit Gummiwasser vermischt, als die feinste Miniasurfarbe gebrauchen. Ich wandte es zur Bereitung won Chrestien vorgeschlagenen metallischen Goldpolvers an, welches dieser minder zweckmassig aus nem abgerauchten Goldamalgama bereitet.

3. Goldpurpur und Verbindungen des Goldes nit dem Zenn. Eine Goldauflosung wurde mit einer nicht sehr verdunnten Auflosung von salzsausen Zimmexydul niedergeschlagen, es entstand eine unkelbrauner, beinahe schwarzer Niederschlag, der

auf das Filtrum genommen wurde. Mit einem poslitten Blutstein gerieben gab er einen blaßgelben
metallischen Strich und nach dem Austrocknen zeigte
er sich als ein gelbliches Metallpulver. Mit Borax,
goschmolzen gab er einen weißen, wenig ins Gelbe
ziehenden Metallkouig. Bei der Auflosung in salpetersaurer Salzsaure bildete sich eine Menge Zinnoxyd, und die Flüssigkeit enthielt nebst dem Golde
viel Zinn. In diesem Versuch hatte also die gegenseitige Verwandtschaft des Goldes und des Zinnes
eine Reduction des letzteren durch sein eignes Oxydul verutsacht.

Eine verdünnte Goldauflösung wurde mit einer sehr verdannten Auflosung von Zinn in concentrirter Salzsaure, vermischt. Die Mischung schien Anfangs eine purpurrothe Auflosung zu seyn, nach und nach schied sich aber die Purpura mit einer dunkelpurpurrothen l'arbe ab. Sie wurde auf ein Filtrum genommen, ausgewaschen und bei einer 100° ibersteigenden Temperatur getrocknet. Sie hatte nun eme beinah schwarze Fache. In einer kleinen Destillirgerathschaft ei hitzt verlor sie 7,6 Procent Wasser, ohne daß sich dabei etwas gasformiges entband. Die geglühte Purpura war nun ziegelroth, oder hatte ganz die Farbe, welche eine Mischung von Knallgo d mit gepulverter Kieselerde, nach der Reduction des Knallgoldes im Feuer, eihalt. Von einer chemischen Verbindung des Wassers mit Gold und Zinn, beide im oxydirten Zustand, schien sie also durch das Glühen in ein mechanisches Gemisch von reducirtem Golde mit Zinnoxyd verwandelt zu seyn. Salpetersaure Salzsaure loset nun das Gold daraus auf mit Hinterlassung des gegluhten Zinnoxyds, anstatt

das concentrirte Salzsaure aus der Purpura das Zinnoxydaussoset mit Hinterlassung des metallischen Goldes. Die Auslösung der geglühten Purpura gab durch das schwelelsaure Eisenoxydul 28,2 Procent Gold, und die Saure hatte 64 Procent Zinnoxyd hinterlassen.

Aus dem Angeführten scheint zu einellen, daß der Goldpurpur eine Verbindung von dem Zwischengrade von Oxydation des Zinnes (oxydam stannicum) mit Goldoxyd ist, welches, falls es das vorher analysiste Oxyd ware, § so viel Sauerstoff als das Zion enthalten mitste. Bei der Glühning wird das oxydum stannicum zu oxydum stannicum

Die Ursache warum zur Bildung des Purpurs ein gewisser Grad von Verdunnung erforderlich ist Legt darin, daß in der concentrirten Flussigkeit die Salzsaure die ganze Menge von Basis, wovon sie gesautigt ist, zu behalten strebt, und dadurch wird der in diesem Fall hervorgebrachte Niederschlag nur metallisch. Bei der Verdunnung wirkt aber das Wasser zur Verminderung dieses Bestrebens der Salzeure, ganz wie es bei den Wismuth- und Antimonsalzen die Oxyde von der Saure treunt.

Dieser Prozes ist aber nicht so emfach, und der Purpur kann nicht ganz so, wie ich es hier ange-fahrt habe, zusammengesetzt seyn. Denn wonn man salzsaures Goldoxyd und Spiritus Libavii mit noch so vielem Wasser verdunnt, so schiagt sich kein Goldpurpur nieder. Auch durch Zusatz vom kaustischen Kalı entsteht kein Purpur Man erhält einen dunkel blaubraunen Niederschlag, der seine Farbe beim Trocknen, auch wohl im Glahen behalt Erzbitzt man die Flussigkeit, so wird der Niederschlag.

ziegelroth und ist nunmehr ein mechanisches Gemisch aus Gold und Zinn mit Zinnoxyd, welches
durchs Austrocknen glasig im Bruche wird. Der
Purpur kann also keine Verbindung von Oxydum
stanneum mit Oxydum auricum seyn, sondern das
Gold muß darin auf einer niedrigeren Stufe von
Oxydation, durch die Einwirkung des Zinnoxyduls
gebracht seyn. Oxydirt muß es aber seyn, weil es
im Feuer sein metallisches Ansehen wieder erhältund es muß dabei so wenig Sauerstoff enthalten, daß
alles vom Oxydum stannicum absorbirt werden kanna

Wir werden nun die Umstände, welche die Bildung des Purpurs bestimmen, näher untersuchen Diese sind 1) Die gegenseitige Verwandtschaft des Zinnes und des Goldes 2) Die höhere Oxygenirung des Zinnoxyduls auf Kosten des Goldoxyds, und 3) Verdunnung mit so vielem Wasser, daß die Verwandtschaft der Säure zu den Oxyden als Basen; dadurch in sehr hohem Grade geschwächt wird.

Was das erste anlangt, so sehen wir hier die namliche Verwandtschaft der brennbaren Radicale, welche die Existenz anderer Verbindungen oxydirter Körper begründet, und welche zu den Hauptmomenten der electrochemischen Lehre gehört. — Ich habe gezeigt, dass der dunkle Niederschlag, den eine nicht zu sehr verdunnte Auslösung des salzsauren Zinnoxyduls in den Goldoxydsalzen hervorbringt, eine metallische Legirung von Gold und Zinn ist; und es scheint ziemlich ausgemacht zu seyn, dass er die Metalle in der namlichen Proportion verbunden enthalt, als wenn diese, durch eine starkere Verdümnung, im oxydirten Zustande niedergeschlagen werden und Purpur bilden. Man wird auch die

similiche metallische Legirung erhalten, wenn man gewöhnlichen Purpur mit Salpeter in strenger Hitze schmelzt. Das Gold und das Zinn werden zugleich reduciet, und man erhalt einen messingfarbenen Regulus, der nicht dehnbar ist. Ich versuchte eine dergleichen Legiung von Gold mit Zinn in einer nur wenig Salpetersaure enthaltenden Salzsaure aufznjösen. Sie losete sich auf, setzte aber ein wenig Zinnoxyd ab, und um das Zinnsalz nun durch Destillation vom Coldsalze zu trennen, engte ich die Auflösung in einer Porcellantasse bis zur Trocknung ein. Das Goldsalz wurde so lange auf der Kapelle gelassen. bis die größere Menge davon in Oxydulsalz verwandelt war. Es wurde nun mit Wasser übergossen, welches daraus salzsaures Goldony d und salzsaures Zinnexyd auszog, mit Hinterlassung eines dunkelgraugrünen Pulvers, welches sich im kalten Wasser une sehr laugsam zersetzte. Im kochenden Wasser wurde es zerlegt, salzsaures Goldoxyd aufgelost und metallisches Gold abgeschieden. Doch enthielten abor sowohl das reducirte Gold, als die Aufle sung, Zinn in morkbarer Menge. Die Versandts haft des Goldes zum Zinne hatte also diese berlen Metalle in der metallischen Legirung, im Purpur. im Oxydsalze und im Oxydulsatze, d. i. in idlen den Verbindungen, deren diese beiden Metallo blig waren, zusammengebracht. Das Hauptmoment der Bildung von Purpura mineralis ist also die Verwandischaft des Coldes zum Zinne.

Was den zweiten Punct betrifft, so ist es nicht wahrscheinlich, daß die Reduction des Gotdoxyds on zur Hervorbringung des vorher beschrichtnen Dryduls gehet, weil das Oxydul eine dankelgrung.

Farbe hat. Es mag also nicht ganz unwahrscheinlich seyn, daß das Gold eine Oxydationsstufe von
purpurrother Farbe besitze, welche sowohl im Purpur, a.s in den rothen Verbindungen des Goldoxyda
mit animalischen und vegetabilischen Stoffen, enthalten ist.

Auf dem deitten Umstande, der Verdünnung: beruhet die Schonheit des Goldpurpurs. Sind die Auflosungen zu wenig verdunnt, so mischt sich die metallische Legirung mit dem Purpur, macht die Fache tiefer und zuweilen weniger angenehm: dagegen wird die Farbe desto hoher, je mehr die Auflosungen verdunnt sind. Dabei muß auch immer die Zusammensetzung der Purpura verschieden ausfallen, nicht weil es mehr als eine Proportion zwischen den Bestandtheilen giebt, welche die Purpura hervorbringt, sondern weil die Zinnauflösung unbestimmte Mengen von den verschiedenen Oxydationsstufen des Zinnes enthält, welche auch ohne Gegenwart des Goldes, durch die blose Verdünnung nach und nach mit weißer Farbe und im halbdurchsichtigen, beinahe gelatinirten, Zustande sich absetzen. Wenn dieses zugleich mit der Bildung des Purpure cintrifft, so erhalt der Purpur durch diese Verdunnung in Farbe mehr Schönheit und größere Helligken, olnigefahr wie die Kobaltfarbe durch Vordunnung im Glase höher und schoner wird.

Von allen Meinungen über die Zosammensetzungen der Purpuca mineralis scheint mir Folgende die
wahrscher ichste zu seyn. Das salzsaure Goldoxyd, mit einer hinteichenden Menge Wasser verdunnt, um die Verwandtschaft der Saure zu der
schwachen Basen, womit sie gesattiget ist, zu ver-

mindern, wird durch die Hinzukunst des Zinnoxydulsalzes zum Theil reducirt, indem das Oxyd zu einer Zwischenstuse zwischen dem Oxyd und dem Oxydul zurückgeführt wird; das Zinnoxydulsalz wird in ein saures Oxydsalz verwandelt, und der kleinere Theil des Zinnoxyds wird von der Saure in Verbindung gehalten, indem der großere sich mit dem purpurrothen Oxyd als Purpura niederschlägt. Da dieses hypothetische Goldoxyd vielleicht nicht für sich darstellbar ist, da es zu den Säuren und den Alkalien keine Verwandtschaft 211 scheint, und da auch das Zinnoxyd sehr schwache Verwandtschaften hat, so siehet man leicht ein, warum die Purpura mineralis der zerlegenden Einwirkung der Sauren und der Alkalien mit einer solchen Kraft widerstehet. Wenn diese Hypothese richtig seyn sollte, welches aber noch nicht bewiesen ist, so enthält das in dem Purpur befindliche Goldoxyd nicht eine hinlängliche Menge Sauerstoff um die ganze Menge von Oxydum stannicum in stanneum zu verwandeln, und das Zinnoxyde enthält sechs - und das Wasser viermal so viel Sauerstoff als das Goldoxyd.

Die Umstände haben mir nicht erlaubt, diese Untersuchung weiter fortzusetzen, und da ich nicht weiß, wenn ich sie wieder aufgehmen werde können, glaube ich die Resultate von dem, was ich bereits darüber erfahren habe, der kön. Akademie mitzu-theilen verpflichtet zu seyn.

7. Verbindungen der Platina mit Saucrstoff,

Die Platina hat zwei Oxydationsstusen, von depen nur die eine allgemein bekannt geweson ist.

Platina, welche ich durch Ausglübung einer reinen Murias Ammonico - Platinicus gewonnen hatte, wurde in salpetersaurer Salzsaure aufgelöst, die Authoring eingetrocknet, im Wasser aufgelöst, und um alle überschussige Salpetersaure zu entfernen. wiederum zur Trocknung gebracht. Das trockens Salz wurde gepulyert und in einer porzellanenen Tasse auf einer sehr heißen Sandkapelle unter Umrühren so lange gehalten, als noch ein Geruch nach entbundener oxydirter Salzsaure zu entdecken war-Nachdem dieser aufgehort hatte, wurde die Salzmasse noch eine Stunde auf der Kapelle gelassen. Die nun rückstandige Masse war pulverig, und hatte cine von Olivengrun, Roth und Grau zusammengesetzte Farbe, welche bei dem Lichtschein rothgrau war. Mit Wasser übergegossen, stiefs sie es ab wie ein fetter Korper, und liefs sich nur mit der aussersten Schwierigkeit naß machen. Das Wasser losete sie nicht auf, und nahm nur dann eine gelbliche Farbe an, wenn dieselbe ctwas noch unzersetztes Oxydsatz enthielt. Auch wenn die erst bereitete Platingauflosung salzsaures Natron enthalten hatte farbte sich das Wasser von der hier beschriebenen Masse stark gelb, weil das natrische Doppelsalz sich meht auf die namliche Weise wie das salzsaure Platinnoxy d zerlegen lafst,

Das graugrung Pulver veranderte sich in der Luft nicht; eist nach Verlauf eines halben Jahres finde ich es, wiewohl es im Dunklen verwahrt ist, aus der Oberflache etwas geschwärzt. Im Peuer gab es oxydirt salzsaures Gas und hinterliefs metatalische Platina, Dieses Pulver war also salzsaures Platinapaydul.

Dieses Salz ist in kochender concentrirter Salz-, is re kaum aufloslich, I die Saure nimmt davon eine ale e rothe Farbe, der des Oxydsalzes nicht ähnlich, in, die Auflosung wird durch Verdumnung nicht gelallt und enthalt sehr wenig Platina. In einem tienen Gefaß mit salzsaurem Wasser übergossen, is set es sich langsam auf, das Salz oxydirt sich auf Kosten der Luft und die Auflosung enthalt salzsaures Platinaoxyd. Dieses Oxydulsalz löset sich weder in tapetersaure noch Schwefelsaure; von salpetersaurer Salzsaure wird es aber im Kochen langsam aufgelöst.

Wenn man das Oxydulsalz mit kaustischer Kalilauge lahandelt, so nimmt es nach und nach eine kohlenshwarze l'arbe an, schwillt auf und die Lauge entlit Salzsaure. Die Zerlegung gehet jedoch langsam und wird in durch Zusatz von viel überschüssigem Kali vollstandig, In diesem Falle löset aber das Kali einen nicht unbedeutenden Theil von dem Oxydul auf, und giebt eine tintenschwarze Auflosung, welche im verdunnten Zusande dankelgrun ist. Kocht man alsdann die Mischung, so wird ein Theil des Oxyduls zerlegt, Platina reducirt und die Auflosung inthalt Submurias Platinico-Kalicus nebst Platina-oxydul aufgelost.

Das durch Kali von der Saure abgeschiedene Oxydul ist ein voluminoses kohlenschwarzes Polver, we ches durchs Austrocknen nicht verandert wird. Wird eine Auflösung des Oxyds in Kali mit Schwefilsaure medergeschlagen, so ist der entstehende Niederschlag anfangs dunkelbraun, auf dem Filtro geminnet wird er aber vollig schwarz. In der Destallation giebt dieses Oxyd erstlich Wasser und

dann Sauerstoffgas, und Platina bleibt in der Reitorte metallisch zurück. Es ist also nicht reine Oxydul, sondern Oxydulhydrat. Da ich das Oxydul entweder nicht frei von Salzsaure, oder salzsaurefrei nicht ohne Einmischung von reducirter Platina erhalten konnte, so konnte ich die relative Menge des Wassers und des Sauerstoffs in dem Oxydulhydrat nicht mit Sicherheit bestimmen.

Das Oxydulhydrat wird in kalter etwas verdünnter Salzsaure nicht verändert. Von der kochenden und von der sehr concentrirten wird et zerlegt wie ein Suboxyd, indem salzsaures Platinas oxyd und metallische Platina gebildet werden.

Von der Schweselsaure scheint das Oxydul auch beim Kochen nicht angegeissen zu werden. Wenn man aber die Auslösung des Oxyduls in Kali mit Schweselsaure mischt, so löset sich das ansangs niedergeschlagene Oxydul in der Saure auf, und die Flüssigkeit wird dunkelbraun, nimmt aber nach und nach eine höhere Farbe an und scheint in Oxydsalzüberzugehen.

Salpetersäure löset das noch fenchte Oxydul auf und giebt damit eine grünbraune Auflosung, welche nach dem Austrocknen sehwarz erscheint, die aber viel Oxyd enthalt.

Essignaure löset das seuchte Oxydul auf; die Auslosung ist grünbraun, und trocknet zu einer gummiahnlichen Masse ein, welche im Wasser wier der auslöslich ist, Peuchtigkeit aus der Lust aber nicht anziehet.

Mit der Kohlensaure scheint das Oxydul nicht verbunden werden zu konnen, denn die kohlensauzen Alkalien zerlegen das salzsaure Oxydul unter Aufbrausen, und ein guter Theil des Oxyduls löset sich in dem kohlensauren Alkali.

Mit Salzsäure und Ammoniak verbindet sich das Platinaoxydul zu Murias Ammonico-platinosus. Dieses Salz läßt sich wohl nicht directe zusammensetzen, man erhält es aber leicht, sowohl wenn Murias ammonico-platinicus in einer Retorte gebrannt wird, da es sich in der Vorlage und in dem Halse der Retorte ansetzt, als wenn dieses Doppelsalz in einer Porcellantasse auf der Sandkapelle streng und anhaltend erhitzt wird. Dieses Salz wird von den Sauren nicht angegriffen, und, wie es mit mehreren ammoniakalischen Doppelsalzen der Fall ist, wird auch vom kaustischen Kali nicht verändert; wenn man es aber in einer Destillirgeräthshaft erhitzt, giebt es Wasser, liquide Salzsäure, salzsaures Ammoniak, und hinterläßt in der Retorte metallische Platina.

Das Platinaoxydul, mit Kohlenpulver gemischt und zum Glühen erhitzt, detonirt mit Lebhastigkeit. Das salzsaure Oxydulsalz detonirt aber nicht mit Kohlenpulver, wohl aber mit Zucker, und mit wasserstosshaltigen Korpern.

Um die Zusammensetzung des Platinaoxyduls zu bestimmen, zerlegte ich in einem gewogenen Platinatiegel, durch Ausglühung, 10 Grammen salzsaures Platinaoxydul, welches in der Hitze des schmelzenden Zinnes, nachdem alle Entbindung von oxydirter Salzsaure aufgehört in tie, um alle Feuchtigkeit zu entfernen, 4 Stunden auf der Sandkapelle gelassen war. Es hinterließ 7.53 Gr. metallischer Platina.

Der namliche Versuch in einer Retorte wiederholt gab weder in der Vorlage, noch im Retortenhalse eine Spur von Wasser. Das Entwichene war бо

also nur oxydirt salzsaures Gas. Nun sind aber fr diesem 100 Th. wasserfreier Salzsaure mit 29,454 Th Sauerstoff verbunden, und das salzsaure Platinaoxy dul bestehet also aus:

Platinaoxydul

Radical -75,300Sauerstoff -6,075 =79,575.

Salzsaure \_\_\_\_\_\_ 20,625.

Nun aber sind 753 Theil Metall mit 60 1 Theil Sauerstoff verbunden gewesen, es müssen also 100 Th. Platina 8.287 Th. Sauerstoff aufnehmen, und das Oxydul bestehet aus:

Platina — 92,55 — 100,000 Sauerstoff — 7,65 — 8,287.

2. Platinaoxyd. Oxydum platinicum. Nentrae les salzsaures Platinaoxyd wurde über 20 Grammen Quecksilber digerirt, und die von Platina beinahe erschopfte Auflosung gegen eine frische so oft vertauscht, bis daß die zuletzt aufgegossene nach mehre stundigem Kochen nicht mehr von seiner Farbe zu verlieren schien. Der grane metallische Riickstand. wurde mit Wasser mehrere Male ausgekocht, und dann in einer Temperatur, welche die des kochenden Wassers überstieg, getrocknet. Er wog 10,885 Grad In einer gewogenen Glasretorte ausgeglühet, gab er einige Kugeln metallischen Quecksilbers, nebst einer kleinen Spur salzsauren Quecksilberoxyds, welches von salzsaurem Quecksilberoxyd, das, des langen fortgesetzten Auskochens ungeachtet, noch anhing gebildet worden war. Von Feuchtigkeit konnte keine Spur entdeckt werden. Durch Herausnehmung der Quecksilbers aus dem Retortenhalse hatte die Retorte 2,354 Gr. am Gewicht verloren, welche bis auf 14

Centigramm in dem Quecksilber wiedergefunden Die in der Retorte noch rückstandigen 8.551 Gr. Platina wurden herausgenommen und in mem kleinen gewogenen Platinatiegel einem halbtundigen Weißglühefeuer ausgesetzt, wodurch noch o,oi Gr. am Gewicht abgingen. Durch neues Glühen wurde das Gewicht nicht mehr vermindert. Werden die letztern 0,04 Gr. Quecksilber zu den in der Retorte durch Destillation erhaltenen 2,334 Gr. gelegt, so finden wir, daß von den angewandten 20 Gr. Quecksilber 2,574 Gr. nicht verbraucht worden waren. Es hatten also 17,626 Gr. Quecksilber 8,511 Gr. Platina wiederhergestellt, und 100 Th. Quecksilber nehmen gleich viel Sanerstoff, als 48,25 Th. Platina anf: nun verhalten sich aber 48,25 : 7.9 🚐 100 : 16,58 und das Platinaoxyd bestehet aus:

> Platina - 85,93 - 100,00 Sauerstoff - 14,07 - 16,38.

Chenceix fand das Platinaoxyd aus 87 Th. Metall gegen 15 Th. Sauerstoff zusammengesetzt; Richter dagegen fand, wenn die Data für seine Betechnungen berichtigt werden, nur 2 Th. Sauerstoff gegen 100 Th. Metall. Wenn wir die Zusammensezung des Platinaoxyduls mit der des Platinaoxyds verglenden, so finden wir, daß das Metall in dem letzteren doppelt so viel Sauerstoff als in dem ersten aufminmt; denn 8,287 × 2 = 16,574, und der Unterkhierl zwischen 16,58 und 16,574 kann nur von den Schwierigkeiten herrühren, ein in den letzten Zahlen genaues Resultat zu erhalten. Wenn nun das Quecksilber nach einigen von den Sefströmischen Versuchen 7,99 Th. Quecksilber aufnehmen sollte, so

stimmt die Analyse des Oxyds mit der Berechnud von der Analyse des Oxyduls vollkommen überein?

Das Platinaoxyd im reinen Zuştande darzusteller ist eine sehr schwierige Sache. Ich habe versucht Platmaauflosungen durch Baryt - Strontian - und Kalkwasser eben so wie durch kaustische Talkerde zu zerlegen: sie gaben dabei eine geringe Meng eines hellgelben Niederschlags, welcher auch durch überschüssig zugesetzte Erde nicht vermehrt wurde Dieser Niederschlag war eine dreifache Verbindug von salzsaurer Erde und Platinaoxyd, und gab im Fener oxydicte Salzsaure, metallische Platina un salzsaure Erde. Wenn ich Platinaauflosungen mit kohlensauren Erden kochte, erhielt ich einen oranisengelben Niederschlag, der beim Trocknen zusam menschrumpfte und vollkommen das Ansehen von Eisenoxydhydrat hatte. Dieser Niederschlag schief Platinaoxyd zu seyn, denn er gab bei der Destillation Wasser, und wurde schwarz, dann wurde Sauerstoff gas entbunden ohne Zeichen von oxydirter Salzsaura and Platma mit einer Portion Erde blieb zurück.

Ich zerlegte trocknes salzsaures Platinaoxyd me concentrirter Schwefelsaure, losete das schwefelsaure Platinasalz im Wasser auf und schlug die Auflosun durch Ammoniak nieder. Der Niederschlag hatt ganz das außere Ausehen von Eisenoxyd, losete sie in Salzsaure vollkommen und ohne Aufbrausen ar und die Auflosung wurde von Barytauflosung met getrübt. Wenn eine Portion von diesem rostfarbenen Platinaoxyd in einem kleinen Glaskoiben erhite wurde, gerieth es in eine eigene Detonation, ohn aber sich zu entzunden, der trals des Kolbenstwurd mit einem feuchten und rußigen Rauch angeführt und

nas davon dick bekleidet. Auf dem Boden metallische Platina zurück. Das schwarze Puldas dem Rauch folgte, schien Platinaoxydul zu weil es mit dem Polierstahl gerieben keinen Iglanz annahm. Das Platinaoxyd hat also, wie aube, daß Tourcroy bereits bemerkt habe, die schaft sich mit Ammoniak zu verbinden, und zer hoheren Temperatur das Alkali zu zerle-Daß dieses Praparat nicht in einem Augenblick dirt, scheint daher zu kommen, daß es ein ist, was weder bei Knallgold noch bei Knallder Fall ist.

Wenn ich die schweselsaure Platinaauslosung kaustischem Kali niederschlug, so erhielt ich pasisches Doppelsalz, statt Platinoxyd. Ich be aber ein remes Platinoxyd dadurch erhalten ben, dass ich das schweselsaure Salz durch sal-Maure Baryterde zersetzte, und die salpetersaure saauflosung mit kaustischem Kali niederschlug. Anfangs erhaltene Niederschlag ist reines Platiyd, dann schlagt sich aber auch ein basisches lealz nieder. Das reine Platinaoxyd ist roste 📆 schrumpft im Trocknen sehr zusammen und gelbbraun Bei der Destillation giebt es erst er und wird schwarz, dann giebt es Sauerstoffand die Platina wird metallisch. Ich glaube, werde dieses Oxyd in der größten Mengo ein vorsichtiges Erbitzen des salpetersauren salzes erhalten, habe es aber nicht versucht. mit dem basischen salpetersauren Doppelsalze reinigte Oxyd wird beim Trocknen weißlich eigt eingemengte, weise salzartige Theile.

Um etwas über die Verhindung von Platina mi Schwesel zu erfahren, leitete ich durch eine neutra'e Auflosung des salzsauren Platinaoxyds einen Strug von Schweselwasserstoffgas. Es schling sich Schwefelplatina nieder, welche aber, wenn Schwefelwasser stoff in Leberschuss zukam, rothbraun wurde. In der Luft nahm sie jedoch die schwarze Farbe wieder an. Der schwarze Niederschlag wurde gut ausgesülst, und mit dem l'iltrum zum Trocknen hingelegt, Ich hatte dabei Gelegenheit die Erfahrung von Proust zu bewahren, dass die senchte Schweselplating in der Lust sich zersetzt, indem sie Schweselsburg bildet, durch welche die Masse sich anfeuchtet, nud das Papier geschwarzt und verbrannt wird. Auch wenn ich die gebildete Schweselsaure abspülte und die Masse in einem Platinatiegel auf der Sandkapelle zu trocknen versuchte, wurde Schwefelsauce gehildet. Wenn ich die Sehwefelplatina auf einem Scherben vorbrannte, stellten sich theilweise Detonationen ein, welche ich einem zugleich mit der Schwetelplatina gefallten Oxydulsalze zuselneibe; denn wenn ich Platmaauflösung in Hydrothyonalksli gofs, so bildete sich ein schwerzer Niederschag, der sich wohl in der Luft ausauerte, im Fener aber nicht detonirte. Ob was ich hier Schwefelplatina genannt habe, nicht wohl auch Hydrothionplatina sevat konnte, lasst sich nicht leicht mit Sicherheit bestimmen, und da es keine bestimmte Periode giebt, wo das mechanisch anhangende Wasser entfernt ist, ehr noch das durch Zersetzung des Hydrothyonsalzes hervorzubringende gebildet wird, so konnte ich micht nur an Wahrscheinlichkeiten haiten. Ich trocknete eine Portion Schwescaplatina zwischen Löschpapier

in einer Presse, und dann in einer Retorte auf der Sandkapelle. Es war dabei unmöglich zu verhüten. dais nicht Anfangs Schwefelszure gebildet und von dera Papier augezogen wurde. In der Retorte entband sich schwefeligsaures Gas und etwas Wasser, welche beide von der dem Schwefelplatina anhängenden Schwefelsaure hergerührt haben mußten. In eiper hoheren Temperatur sublimirte sich ein Theil des Schwefels; ein anderer Theil liefs sich aber meht durch die blose Destillation abscheiden. Es wurde eine sehr hohe Temperatur erfordert, um allen Schwesel in offenen Gefassen von dem rückstandigen Schwefelplatina wegzubrennen. Ich habe gute Grunde zu glauben, dass der Schwefelwasserstoff aus dem Platinoxydsalze ein bisulfuretum niederschlagt, welches sowohl durch Oxydirung in der Luft wahrend des Trocknens, als in der Destillation, die Halfte von seinem Schwefel verliert und ein Sulforetum, Schwefelplatina im Minimum, darstellt. Ich beging aber die Nachlässigkeit, das destillirte Schwefelplatin, ehe ich die Verbreunung des Schwefels vornahm, nicht zu wägen. Von der ganzen Menge Schwefelplatina, welche ich in die Retorte gebracht hatte, erhielt ich 77 Procent Platina. Wonn such das Veriorne nur Schwefel gewesen seyn sollte, ist es doch nicht hinreichend, um der Berechnung vom Oxyde zu entsprechen.

Schweselplatina löset sich mit rothbrauner Farbe im Hydrothionammoniak auf, und wird von den Sauren mit Farbe von Crocus Antimonii daraus reder abgeschieden. Die braune Farbe scheint einer Verbindung von Schweselplatina mit Schwesel-

wasserstoff anzugehoren, und sie verschwindet in der Luft, indem der Schwefelwasserstoff verfliegt.

# 3. Verbindungen von Palladium mit Sauera stoff und mit Schwefel.

Durch die Güte des Herrn Dr. Wollaston hatte ich ein Stück Palladium erhalten, welches jedoch durch Mittheilung an mehrere schwedische Chemiker sehr vermindert worden war, so dass mir nur noch ein Paar Grammen übrig blieben.

unden mit i Gr. Schwefelpulver vermischt und in einem sehr kleinen Glaskolben, ganz wie ich es bei dem sesquisulfuretum Stanni beschrieben habe, bis zur Verjagung alles überschussigen Schwefels erhitzt. Die Verbindung geschah mit der gewohnlichen Erscheinung von Entglüben. Der kleine Kolben hatte von dem Schwefel 0,2815 zurückgehalten. Mit mehrerem Schwefel aufs Neue vermischt und geschmolzen gewann das Schwefelpalladium nichts am Gewicht. Es nehmen also 100 Th. Palladium 28,15 Th. Schwefel auf.

Schwefelpalladium dem Feuer ausgesetzt, zerlegt sich bei einer hohen Temperatur zu reinem Palladium; bei der aufangenden Gluhehitze oxydirt es sich aber zu einer dunkelrothen Masse, welche in Salzsaure aufloslich ist, und ein Subsulphas palladicus darstellt.

2. Palladiumonyd. Oxydem palladicum. Um die Zusammensetzung dieses Oxydes zu bestimmen, bediente ich mich der namlichen Methode, als beim Goldoxyd und Platinaoxyd. Salzsaures Palladium-

exyd, welches I Gramm Palladium enthielt, wurde mit 2 Gr. Quecksilber in einer Porzellantosse, unter stetem Reiben mit einer Glaspistifle, 2 Stunden in kochender Digestion erhalten und das erhaltene grane Metallpulver noch 12 Stunden einer gelinderen Digestion ausgesetzt. Die Fathe der Flussigkeit zeigte, daß alles Palladium noch nicht ausgeschieden war, dafs also kein salzsaures Quecksilberoxydul konnte gebildet worden seyn. Die durchgeseihete Flussigkeit hinterließ auf dem Filter ein dunkelgraues Metalipulver, welches 1,441 Gr. und also mehr als des aufgelöste Palladium betrug. Ich legte das Pulver in eine kleine für die Lampe ausgeblasene Retorte und crhitzte diese in der Flamme emer Weingestlampe, worin das Pulver & Stunde kirschroth duliend erhalten wurde. In dem Halse der Retorte etzte sich anfangs ein Hauch von Wasser an und einige Lleine Quecksilberkugeln, die dann nicht mehr an Menge zunahmen. Durch Hinwegschaffung des Wassers hatte der kleine Apparat 0,006 Gr. am Gewicht verloren, und nach dem Herausnehmen des Quecksilbers hatte er 0,118 Gr. verloren. Das Durcksilber hatte also 0,112 Gr. betragen. Das in der Retortenkugel Rückstandige hatte ein noch ganz unverandertes Auschen. Ich brachte es in einen gewogenen Platinatiegel, wo ich es eine halbe Stunde der starksten Weißglühhitze aussetzte. Es war nun eine zusammengehackene, weißgraue, metallisch planzende Masse, welche 0,7073 Gr wog, und durch beues Gluhen nichts mehr am Gewicht verlor.

Die 1,441 Gr. erhaltenes graues Metallpulver waren also aus 0,7073 Gr. Palladium, 0,006 Gr. Feuchügleit, 0,112 Gr. mechanisch anhangendem, und o.515- an das Palladium chemisch gebundenem Quecksilber ansunmengesetzt. Von den angewandten 2
Gr. Quecksilber waren also 0,7277 Gr. nicht aufgelost, med 12725 Gr. zur Reduction von 0,7075 Pallathant verwendet. Nach diesem Versuche werden
lathant verwendet. Nach diesem Versuche werden
late 100 Th. Quecksilber 55,6 Th. Palladium redulater 100 Th. Palladium nehmen 14,209 Th.
later 200 Th. Das Palladium nehmen 14,209 Th.

Palladium — 87,56 — 109,000 Sauerstoff — 12,44 — 14,209.

The Metall 14,056 The Sauerstoff aufnehmen. En where zu bestimmen, welches von diesen beiden Resultaten der völligsten Genauigkeit am nächsten hums mit Scharfe zu finden, scheint leichter zu even, als die des Oxyds, das Resultat der Berechmung konnte also wohl richtiger seyn, als das der derecten Analyse. Auf jeden Fall sind diese Versuche mit so kleinen Quantitäten angestellt, daß sie auf große Genauigkeit keinen Anspruch machen konnen.

Bei Gelegenheit dieser Analyse erfuhr ich mit welcher Kraft das Quecksilber dem Palladium anbangt, denn da ich das in der Auflösung rückständige Palladinm durch mehr zugesetztes Quecksilber ausfällte und die Metallmischung durch gelindes Glüben zu zersetzen versuchte, so wurde sie nicht zerlegt; auch in dem Rothglühen behielt das Palladium viel Quecksilber zurück, welches, wenn es in Konigswasser aufgelöst und das eingetrocknete Salz in einem Glaskolben erhitzt wurde, sich als salzsaurer

Quecksilberoxyd sublimirte. Um alles Quecksilber vom Palladium abzuscheiden, ist eine anhaltende Weißglubbitze erforderlich.

Es ist bemeikenswerth, daß die Mengen Quecksilber und Palladium, welche in dem beschriebenen
Versuche durch das Kirschrothglühen sich nicht trennen lassen, in dem Verhältnisse verbunden waren,
daß das Palladium zweimal so viel Sauerstoff, als
das damit verbundene Quecksilber aufnimmt. Denn
7075 Th. Palladium werden 989 Th. Sauerstoff und
6157 Th. Quecksilber 488,8 Th. davon aufnehmen.

Das mit kaustischem Alkali gefällte Palladiumoxyd ist hellrostfarben, blaßer aber als das Platinaoxyd. Es ist das Hydrat des Oxyds. Im wasserfreien und reinen Zustande wird das Palladiumoxyd
am besten erhalten, wenn das salpetersaure Oxydsals
eingetrocknet und bei einer gemässigten Hitze zerlegt wird. Die Säure scheidet sich leicht ab, und
das ruckständige Oxyd ist schwarz und metaliglanzend, dem Mangansuperoxyd in etwas ähnlich. Es
koset sich mit Schwierigkeit in den Säuren, wird
aber durch hinreichend lange fortgesetztes Kochen
vollkommen aufgelost. Auch concentrirte Salzsaure
loset es nur im Kochen auf; dabei entstehet aber
teine Spur von oxydirter Salzsaure.

Salzsaures Palladiumoxyd ist ein schön rothes Salz, welches im wasserfreien Zustande dunkelbraun ist. In einer höheren Temperatur schmilzt es, kann in glasernen Gefaßen eine leichte Gluhung aushalten ohne zerlegt zu werden, und wenn bei einer noch höheren Temperatur das Metall wiederhergenstellt wird, so geschiehet dieses auf einmal ohne daß te geringste Spur eines Oxydulsalzes zu bemerken

ist. Das aus diesem Salze wieder hergestellte Palladium hat einen besonders , schonen Silberglanz. Wenn trockenes, neutrales, salzsaures Palladium im Wasser aufgelöst und wiederum abgedunstet wird, so verfliegt mit dem Wasser ein wenig Salzsaure, und hinterlasst ein dunkelrosenrothes im Wasser unauflosliches Pulver, welches ein submurias padadicus ist. Durch wiederholtes Abdunsten und Wiederauflösen kann die ganze Masse in ein dergleichen basisches Salz verwandelt werden. Wenn man trockenes, salzsaures Palladiumoxyd in einem Platinatiegel erhitzt, so zersetzt sich das Salz weit leichter, als im Glas, und man critalt nebst reducirtem Palladium und submurias palladicus, (basischem salzsauren Palladium) ein Ireliblaugrunes Pulver, welches leicht die Vermuthung erregen konnte, daß das Palladium bei dieser Gelegenheit ein Oxyanlsalz gebildet hatte. Es ist aber hier die Platma, welche auf Kosten des salzsauren Palladiumoxyds ein Oxydulsals bildet. Dagegen wenn man den nämlichen Versuch in einer Glasretorte wiederholt, so erscheint immer reducirtes Metall am Boden des Glases, im Augenblicke wenn die oxyditte Salzsaure sich zu entbinden anfangt. Es scheint also ziemlich ausgemacht zui seyn. daß das Palladium nur ein salzfahiges Oxyd besitzt.

## 9. Wismuthsuboxyd.

Es ist bekannt, daß Wismuth, wenn es bei einer gelinden Hitze geschmolzen wird, sich mit einem
dunkelpurpurbraunen Pulver uberztehet. Das Namliche findet auch Statt, wenn gepulvertes Wismuth
dem Einflusse der Lust im Dunkeln ausgesetzt wird

Eine Menge gepulvertes Wismuth, welches während der Sommermonate in einer mit Papier lose bedeckten Flasche gestauden hatte, war zu der obern Hälfte in ein lockeres dunkelbraunes Pulver verwandelt, und die Gränze zwischen dem noch metallischen Theil und dem Suboxyd war ziemlich scharf. Wenn ich das braune Pulver in Salzsäure warf, wurde es davon in Metall verwandelt, und die Salzsäure nahm Wismuthoxyd auf Dieses Suboxyd besitzt also die allgemeinen Charaktere der Suboxyde, sich durch Sauren in Oxyd und Metall verwandeln zu lassen.

# 10. Bleisuboxyd.

Es ist eine allgemeine Erfahrung, dass Blei, welches lange der atmosphärischen Lust ausgesetzt ist, seinen Glanz verliert und eine dunklere, grade Farbe annimmt. Diese Veränderung gehet schnell vor sich in dem Maase als die Temperatur hoch ist, und je mehr das Blei 'dem Schmelzpunkte nahe kommt, je dunkler wird die Oberstache. Steigt die Temperatur so hoch, dass es schmilzt, so berstet die dunkle Rinde, und nach einigen Augenblicken findet man sie in gelbes Oxyd verwandelt. Ich überzog ein Stück reines Blei auf der einen Hälste mit Mastixsirnis, und liess die andere Hälste unüberzogen; wonach das so zubereitete Blei, unter einer Bedeckung von Staub, auf dem Osen in einer Temperatur zwischen 55 und 56 ein paar Monate gelassen wurde. Auf dem nackten Theil des Bleies fingen dunklere Flecken nach und nach sich zu zeigen an, welche sich immer vergrosserten, bis dass sie die ganze Oberfläche mit einer dunkelgrauen Haut überzogen hatten. Diese Haut schien aber dann nicht weiter zuzunehmen. Der Versuch diente inzwischen die Versechiedenheit des suboxydirten Bleies von dem metallischen anzuzeigen, indem das durch Alkohol von Mastix befreiete Blei noch völligen Mataliglanz behalten hatte.

Ich wandte dann einen Bleidraht bei der Entladung der electrischen Säule durch reines Wasser alpositiven Leiter an. Das Blei behielt seinen metallischen Glanz, der negative Leiter aber bedeckte sich immer mit einem dünnen Bart, von Blei, welche nach einigen Stunden die Drähte vereinigte. Ich nahm es mit Sorgfalt weg. Da aber der Versuch narhdem er einige Zeit fortgesetzt war, kein Resultat gab, brach ich ihn ab. Die Reduction des Bleie auf der negativen Seite scheint von der Auflöslich keit des Bleiexydes im völlig reinen Wasser, welch schon Guyton – Morveaux beobachtet hat, herzuruhren. Das bei diesem Versuch erhaltene bleihaltig Wasser reagirte und schmeckte nicht, wurde aben nach einigen Augenblicken von Schwefelsaure getrub

Um das Suboxyd auf eine andere Weise zu er halten, lösete ich Blei in Quecksilber auf, erhitz die Mischung in einer Glasslasche und schüttelt dieselbe darin, während die Lust in der Flasch zu wiederholtenmalen umgetauscht wurde. Auf dieselwarzen Pulvers. Wenn dieses Pulver aber zehnen Mörser gerieben wurde, verwandelte es sich zu meiner Verwunderung, wiederum in sließende Amalgams. Durch naheres Betrachten fand ich, dar dieses schwatze Pulver in nichts anderem bestand, zein einer Menge ausserst kleiner Metallkugeln, dere Oberstäche mit einer dünnenHaut von Suboxyd über

brochen wurde, vereinigten sich die Metallkugeln aufs Neue. Die nach dem Reiben noch rückständige kleine Menge eines schwarzgrauen Pulvers, kounte nicht vom metallischen Amalgama vollig befreit werden, denn obgleich es wohl keine Kugeln mehr gab, so versilberte es doch Messing, welches man damit rieb. Ich mußte also die Hoffnung, dieses Suboxyd in einer für die Analyse hinreichenden Menge zu erhalten, ganz aufgeben.

ich habe in meiner vorgehenden Abhandlung angeführt, daß in der Oxydationsreihe alle Multiplicationen mit 1 vielleicht nur scheinbar sind und wirkliche Multiplicationen mit einer ganzen Zahl von einer unbekannten oder nicht untersuchten niedrigeren Oxydationsstufe ausmachen. Diese Zahlen konnen nun 5, 6, 12 n.s. w. seyn. Von der Analogie mit einigen, wiewohl sehr wenigen, Versuchen geleitet, habe ich vermuthet, dass in den mehrsten Fallen 6 der wirkliche Multiplicator sey. In dem Suboxyde durfte das Blei wohl also } so viel Sauerstoff, als in der Mennige aufnehmen. Da es aber noch nicht erwiesen ist, dass nicht auch 3 der wahre Muluplicator seyn kann, so ist es noch zweifelhaft, ob in dem Suboxyde 100 Th. Blei 1,925 oder 5,85 Th. Saucrstoff aufnehmen.

# 11. Zinksuboxyd.

Das metallische Zink überziehet sich, wenn es der atmosphärischen Feuchtigkeit ausgesetzt wird, mit einer grauen, harten, in Säuren schwerauflöslichen Haut, welche ein etwas metallisches Ansehen hat, und im Acusseren dem Suboxyde vom Kalium ähnelt. Auf diesem Suboxyd beruhet die Dauerhaftigkeit der gewalzten Zinkplatten, wenn sie zu Bedeckungen von Hausern, oder zu Schiffsbekleidungen angewandt werden. Die Existenz und die äußern Merkmaale der Zinksuboxyds sind durch die electrische Saule und den großen Widerstand, den es bei Reinigung der Zinkplatten leistet, sehr allgemein bekannt. Ich übergehe daher alle weitere Versuche seine Existenzu beweisen.

Seitdem wir durch die Analysen der seuersester Alkalien, die beiden niedrigeren Oxydationsstusen von Kali und Natrum kennen geleint haben, und seitdem die in dieser Abhandlung angesührten Factadie Existenz von mit diesen alkalischen Oxyden gleichartigen Oxydationsstusen bei dem Antimon, Wismuth, Blei und Zink bestätiget haben, glaube icht dass die besondere Klasse von Oxyden, welche ich Suboxyde nenne, binlanglich gerechtsert i worden ist. Ich vermuthe, dass wir mit der Zeit inboxyde bei den mehrsten Metallen entdecken werden.

In der Classe der Oxyde kommen aber mehrere solche oxyditte Körper vor, welche auf der Grenze zwischen den eigentlichen Oxyden und den Suboxyden zu stehen soheinen. Diess sind solche oxyditte; (Oxyda in osum-Oxydule-) deren Verwandtschaft zu den mehrsten Säuren, wenigstens in Berührung mit Wasser, schwächer als die des Oxyds in itum ist und welche daher durch Uehergiessung mit einer Saure in Oxyd und in Metall zerlegt werden. Solche sind oxydum cuprosum, hydrargyrosum, aurosum und platinosum. Es wäre wohl möglich, dass diese Metalle keine Suboxyda hatten, oder dass die mehresten Suboxyde, bei völliger Abwesenheit von

Wasser, oder von anderen oxydirten Körpern, sich nit den Säuren verbinden konnten, daß aber solche verbindungen in der That nicht existiren, weil die Bedingungen, unter welchen sie Statt finden sollten, nicht eintreffen können. Die Verwandtschaft des ichwefels folgt nicht immer der des Sauerstoffs; denn mei dem Kupfer entspricht die, bei einer höheren Temperatur sich nicht zerlegende, Schwefelverbindung lem oxydum cuprosum, bei dem Quecksilber aber lem oxydum hydrargyricum. Doch hat der Zinnoer, so wie auch die Blende ) alle Charactere eines Bisulfuretum, weil es, wie die Bisulfureta im allge-

Wäre es wohl möglich, dass zwischen der Blende und dem Schweselzink, (das letztere in einem solchen Zustand, dass es sich in Salzsäure mit Entbindung von Schweselwasserstoffgas auslöset) eine solche Verschiedenheit existiren könnte, wie zwischen den krystallisirten, und dem entsammten antimonsauren Metallsalzen? Und liegt in allem diesen wohl die Ursache, warum das Zink so schwer mit dem Schwesel zu verbinden ist, und warum, wenn die Verbindung eintritt, die Feuererscheinung so ausserordentlich intensir wird?

Blende ein geschweseltes Zinkoxyd sey. Es kann wohl möglich seyn, dass ein solches existirt; dass aber die Blende ein
solches nicht ist, erhellt daraus, dass Zinkseile mit Zinnober
destillirt, unter Feuererscheinung den Zinnober zerlegt. Es
entstehet eine graue metallisch aussehende Verbindung,
welche Schweselzink und Schweselquecksilber enthält, und
welche durch Ausglühung in der Retorte Zinnober giebt,
und ein blas strohgelbes Pulver hinterläst. Dieses Pulver
ist in Salzsäure beinahe nicht auslöslich; da man doch bei
dem Schweselzink die nämlichen Eigenschaften, wie bei dem
Schweseleisen vermuthen sollte.

meinen, die auszeichnenden metallischen Charactero verloren hat. Die Verwandtschaft des Schwefels zum Golde und zu der Platina ist zu schwach, um eine im Feuer recht constante Verbindung zu bilden. Es wird aber mit der Zeit interessant werden, die Schwefelverbindungen, welche bei Zerlegung den Oxydulsalze dieser Metalle durch Hydrothyonalkali entstehen, kennen zu lernen.

#### 12. Oxydationsstufen des Mangans.

Bei Gelegenheit der Analyse des Roheisens (Afhandlingar i Fysik, Kemi, och Mineralogi 3. Bd. S. 149) habe ich eine Untersuchung des schwarzen Manganoxyds angeführt, nach welcher dieses Metall darin 42,16 Th Sauerstoff gegen 100 Th. Metall aufnimmt Dr. John (Journal der Chemie, Physik und Mineralogie 5. Bd. S. 452 und 4. Bd. S. 456) hat von 100 The Mangan 142 Th. Manganoxyd erhalten.

Bei der Analyse des schweselsauren Manganoxyduls sand Dr John (a. a O.) dass eine Menge dieset
Salzes, welche 46,48 Th. Oxydul ertheilt, 148 ½ Th.
schweselsaure Baryterde hervorbrachte. In der Baryterde sind 50,95 Th. Schweselsaure enthalten, wovon also 100 Th 91,28 Th. Manganoxydul sattigen,
Diese 91,28 Th. Oxydul müssen folglich 19,96 Th,
Sauerstoff enthalten, d. i. 100 Th. Mangan nehmen
im Oxydul 28 Th. Sauerstoff aus. Nun aber sind
28 × 1½ = 42, das Metalt ist also im Oxyd mit 1½
mal so viel Sauerstoff, als im Oxydul verbunden.

Dr. John fand ferner, daß das Manganpulver in Wasser oxydirt unter Wasserstoffgasentbindung ein grünes Oxyd, mit 15 Th. Sauerstoff auf 100 Th. Metall bildete. Wenn dieses um eins zu hoch ausgefal-

dationsstufe die Halfte so viel Sauerstoff, als im Oxydul auf. Da dieses Oxyd nach John im Contact mit kohlensaurem Gas dieses zum Theil zerlegt, Kohlensaurem Gas dieses zum Theil zerlegt, Kohlensaures Manganoxydul darstellt, so ist das grüne Oxyd ein Suboxyd, weil ohne sich höher zu oxydiren mit den Sauren keine Verbindung eingehen kann.

Bergmann machte die Bemerkung, daß Mangan in unvollkommen verschlossenen Gefassen zu einem umbra-braunen Pulver zerfallt, welches sich in den Sauren mit Wasserstoffgasentbindung auflöset. Ich habe das namliche Product erhalten. Eine halbe Unze Mangan war in einem mit Kork verschlossenem Glase nach Verlauf eines Jahrs zu einem groblichen, metallisch glänzenden Pulver zerfallen, welches durchs fein Reiben umbrahraun wurde, mit Wasser angeseuchtet ein stinkendes Wasserstoffgas enthand, und in Sauren mit der heftigsten Gasentlundung sich auflöste. Ich habe darüber noch keine besondern Versuche angestellt, und da es auf der emen Seite wohl ein Suboxyd seyn kann, so kann es auf der andern auch eine Mischung von mehreren Oxydationsstufen des Mangans mit Mangangraphit seyn, das in der Luft sich nicht zersetzt. Nehmen wir es als ein Suboxyd an, so wird es suboxydum manganosum heißen, und muß die Hälfte so viel Sauerstoff als das vorhergehende enthalten.

Dass das natürliche Manganoxyd ein anderes, als durch Ausglühung des salpetersauren Oxydulnizes gebildete schwarze Oxyd ist, erhellt schon darsus, dass das naturliche beim Gluhen unter Sauernossentbindung sich zu schwarzem Oxyd reducirt,

# Berzelius über das Mangan.

78

Manganoxydul in verschlossenen Gefassen, zur Temperatur des schmelzenden Schwefols erhitzt und dann in die Lust gebracht, sich entzündet und verglimmt, indem es schwarzes Oxyd bildet. Das natürliche Manganoxyd ist also ein Superoxyd des Mangans, welches in einem Versuch von Klaproth 11 Proc. an Sauerstoffgas und Wasser beim Glühen hergab, indem es schwarzes Oxyd in der Retorte zurückließ. Fourcroy giebt die Zusammensetzung des Superoxyds zu 60 Th. Metall und 40 Th. Sauerstoff, an.

Wenn wir nun durch Versuche die Zusammensetzung von drei Manganoxyden einigermassen mit
Genauigkeit kennen, so wird sich die Zusammensezung der niedrigsten und der höchsten Stufe durch
Rechnung leicht finden lassen, und die Zusammensezungen fallen folgendermassen aus:

Metall. Sauerst. Metall. Sauerst. Suboxydum manganosum (braun) 93,435; 6,565. 100 manganicum (grün) 87,68; 12,32. 14,0533. Oxydum manganosum 78,10 ; 21,9, 28,1077. 70,25; 29,**75**. manganicum Superoxydum Manganicum - 56,215. 64,00 ; 36,00.

Wenn das erste Suboxyd in der Wirklichkeit existirt, so ist die Reihe 1, 2, 4, 6, 8; existirt es nicht, so wird sie 1, 2, 5, 4 seyn.

#### Ueber die

- vier magnetischen Pole der Erde,

Perioden ihrer Bewegung, Magnetismus der Himmelskörper und Nordlichter.

(Auszug eines vom Hrn. Prof. Oersted mitgetheilten Briefes des Hrn. Dr. Hansten zu Friedrichsburg in Dänemark an denselben.)

Als ich Ihnen vor etwa 5 Jahren einige Ideen über den Erdmagnetismus mittheilte, die mir bei Gelegen-heit einer Karte von Wilke beigefallen waren, so ermunterten Sie mich dieselben zu verfolgen, und machten mich auf deren Wichtigkeit aufmerksam. Seit der Zeit widmete ich mich diesen Untersuchungen, so viel es mir meine übrigen Geschäfte erlaubten. Ich beendigte so eben eine große Abhandlung über diesen Gegenstand, und nehme mir nun die Freiheit, Ihnen davon einen Auszug mitzutheilen.

Ich untersuchte eine Sache wieder, die schon vollkommen entschieden zn seyn schien durch die Uebereinstimmung der größten Mathematiker; ich meyne die Frage: ob die Erde 4 magnetische Pole hat, wie Halle'y behauptete, oder nur 2, wie Euler unahm und nach ihm die vorzüglichsten Naturferscher unserer Zeit. Um diese Aufgabe zu lösen, be ich während dieser 5 Jahre alle die Beobach-

tungen zu sammeln gesucht, sowohl altere als neue re, die damit in Beziehung stehen; ich glaube keine übergangen zu haben (wenigstens keine von Wichtigkeit für die Theorie) seit dem Jahre 1600.

Mittelst dieser Beobachtungen konnte ich Declinationskarten entwerfen für die Jahre 1600, 1700. 1710, 1720, 1730, 1744, 1756, 1770, 1787 und 1800 In denen von 1770 uud 1787 habe ich auch die Halleischen Curven gezogen für das Südmeer, wo man die magnetischen Abweichungen bis jetzt noch in kein System gebracht hatte, eine kleine Karte ausgenommen vom berühmten Lambert, in Bode's astronomischem Jahrbuche für 1779, wo man eine kleine Zahl dieser Curven findet, die mir aber nicht genau genug scheinen. Ich habe auch eine Karte von magnetischen Inclinationen gezeichnet, für den Zustand unserer Erde im Jahr 1780, worin ich einige Irrthümer von Wilke verbesserte, und das System der Inclinationen im Südmeer hinzulugte, was unmoglich war, ehe la Peyrouse, Vancouver, Cook und Krusenstern diesen Theil der Physik mit ihren so schätzbaren Beobachtungen bereichert hatten.

Wenn man die magnetischen Karten durchgeht für die der unsrigen zunachst liegende Zeit, so findet man den Magnetismus folgendermassen vertheilt auf den Westlichen Küsten der Hudsons-Bay ist die westliche Abweichung sehr sehwach (Wallis fand sie 9° 41' im Jahr 1769); in der Hudsonsstrasse steigt sie schon auf 45°. An den Kusten von Gronland ist sie größer als 50° (Hr. Ginge fand sie auf dem Vorgebirge Godhaab 51°). Von diesem Punkt aus vermindert sie sich, wie man sich den Küsten von Norwegen nähert, wo sie nicht über 20° betragt, und

endlich verschwindet sie ganz in Russland in der Nachbarschaft des weißen Meeres. Gelit man noch weiterlin derselhen Richtung, so findet man eine Ostliche Abweichung, die bis Tobolsk zunimmt, wo sie abzunchmen anfangt, und aufs Neue verschwindet ein wenig ostlich von Irkutsk. Der berühmte Astronom in Petersburg Hr. Schubert fand 1804 die ostliche magnetische Abweichung zu Kasan = 202' zu Kathrineaburg = 5°27' zu Tobolsk = 7°9' zu Fara = 6 6 zu Tomsk = 5037 zu Nischnei-Udinsk = 2040 zu Irkutsk = 0°52'. Oestlich von Irkutzk fangt eine nene westliche Abweichung an, wiewohl schwache, die in der Nichbarschaft der Inseln Matsuma und Jesso verseliwindet. Johannes Islenieff fand 1768 die westliche Abweichung zu Jakutskoi = 5°15' und im folgenden Jahr = 5°0'. Billings fand dieselbe Abweichang 1788 = 2'o'. La Peyrouse, Brougton und Krusenstern fanden eine ostliche Abweichung in dem Meer bei Korea an den Kusten von Japan und in der Meerenge, welche die Insel Jesso von den östlichen Kusten Asiens trennt. Am Peter und Pauls-Hafen in Kamtschatka ist die Abweichung noch einmal ostlich 50, und nimmt so stark zu, wenn man weiter gegen Morgen fortgeht, dass Cook sie 35° fand, in der Beringstrasse aber mehr gegen Suden palie bei Nootka - Sund ist sie gleichzeitig nicht groals 20 . Geht man weiter nach Osten in das nordliche Amerika, so muß diese ostliche Abweichang sich nach und nach vermindern, und endlich verkhwinden in der Nahe der Hudsons-Bay, wo de westliche Abweichung beginnt, von der ich oben sprach. Man findet also in dem namlichen Paraltelkreis mit dem Aequator 4 Puncte, wo die Ab-

- 1) An den westlichen Küsten der Hudsons Bay.
- 2) An den Granzen des europaischen und asiati-
- 5) ein wenig ostlich von Irkutsk.
- 4) Zwischen Jesso und Kaintschatka.

Man findet zwischen diesen 4 Puncten zwei Systeme von westlichen Abweichungen, ein großeres das sich von der Hudsons-Bay über die nordhehen Gegenden des atlantischen Meeres und Luropa's bie an die Granzen von Asien erstreckt, und ein kleineres in Siberien zwischen Irkutsk und Kamtschotka. Eben so findet man zwei Systeme östlicher Abweichung, wovon das großere sich erstreckt von Kamtschatka über die nordlichen Gegenden des stillen Meeres und Amerikas bis an die Hudsons-Bay, und wovon das kleinere eingeschlossen ist zwischen den Granzen des asiatischen Rußlands und Irkutsk.

Aut der südlichen Halbkugel finden wir eine ahnliche Vertheilung der magnetischen Declinationen. Man denke sich einen Parallelkreis mit dem Aequator in einer Breite von 60°. Bei 8° Länge östlich von Ferro hat man keine Abweichung. Weiter gegen Osten findet man eine östliche Abweichung, die mehr und mehr zunimmt, bis sie in der Länge von 100° am größten wird. Von diesem Punct an nimmt sie ab und verschwindet noch einmal in der Länge von ohngefahr 163°. Geht man noch weiter, so findel man eine neue Abweichung, welche zunimmt bis zu der Lange von 169, wo sie 18° betragt, und dans abnimmt bis zu 260°, wo sie nicht größer als 1—2° ist. Weiter hinaus nimmt sie aufs Neue wieder zu

and and a feet and a later which was a feet of the same

and steigt his zu 26° bei 515° Lange, ein wenig östsch vom Feuerlande. Von diesem Puncte nimmt
sie wieder ab his auf die Lange von 8°, wo sie verschwindet, wie schon angeführt.

Man kann nicht zweiseln, dass ehemals in der Meergegend, welche der Meridian 60° östlich von Fergo durchschneidet, eine westliche Abweichung war. Schouten fand 1616 in der Breite von 15° keine Abmeichung unter diesem Meridian, und die Beobachtungen von Gemelli Careri, von Roger Wooden und Anson beweisen, daß die östliche Abweichung hier in den v l tzten Jahrhunderten zunahm; auch Halley ist derselben Meinung. Man muß also in der sudli-Inhen Halbkugel zwei Systeme ostlicher Abweichung annehmen, eines welches sich vor 163 bis zu 260° and ein anderes, welches sich von dieser Gegend bis zu dem Meridian 8º ostlich der Insel Ferro erstreckt. Diese beiden Systeme waren einstens getrennt durch ein kleines System westlicher Abweichung, welches aber uberging in ein Minimum von östlicher Abweichung.

Es ist durchaus unmöglich, diese Vertheilung der magnetischen Systeme zu erklaren, wenn man nur eine magnetische Axe, oder zwei magnetische Pole annimmt. Mag man nun setzen, daß diese Axe sehr excentrisch sey, oder mit Euler anneltmen, daß die magnetischen Pole eine ungleiche Starke haben; nur noch größere Irregularitäten werden in die Linien von Halley kommen, aber man wid über die Oberstäche der Ecde nie mehr als eine man wie über die Oberstäche der Ecde nie mehr als eine Abweichung Statt findet, und diese Linie wird die Lide in zwei Abschnitte theilen, wovon der eine die östlichen, der andere die westlichen Abweichun-

gen enthalt. Eben so wird man in jedem dieser Abschnitte nur ein Maximum der Abweichung behen. Um sich davon zu überzeugen, ist es nur nothig sich lebhalt die Erde vorzustellen als eine Kugel mit irgend zwei magnetischen Polen, und wohl zu überdenken, was aus dieser Voraussetzung folgt. Hatte Euler das System der Abweichung in Siberien gekannt, oder das im Südmen, die beide eist nach seiner Abhandlung über diesen Gegenstand entdeckt wurden, er würde sich gewiß nicht gegen die Theorie Halley's erklart haben.

Wenn man auf einem Erdglobus, oder auf einer Karte, die den nördlichen Theil unserer Erde vorstellt, die in der Hudsons-Bay und in Sibirien beschachteten magnetischen Directionen zeichnet, so wird man finden, dass sie in zwei verschiedenen Puncten zusammenlausen. Nimmt man zwei zu zwei von den in der Hudsons-Bay gefundenen Abweichungen, und sucht ihren Durchschnittspunct nach den Regeln der Trigonometrie, so sindet man nach einem mittlern Ausdruck ihren gemeinschaftlichen Vereinigungspunct sür das Jahr 1769 in einem Abstande, von 19°43' vom Nordpol der Erde, und in einer Lange von 277° 40½ ostlich von der Insel Ferro.

Wenn man die in Siberien gemachten Beobachtungen auf ahnliche Art berechnet, so wird man den Vereinigungspunct der magnetischen Richtungen für das Jahr 1805 vom Nordpol 4 38% entfernt, in einer Lange von 135°49' östlich von Ferro finden.

Berechnet man die Beobachtungen, welche Chr. Midleton in der Hudsons-Bay gemacht hat, vom Jahre 1725 bis zu 1750, so findet man den amerikanischen Durchschmttspunct in einem Abstande von

ころうしか とうしゅんのいっちゃん あんとうし

19 12 3' vom Nordpol, bei einer Lange von 269° 54 3' ostlich von Ferro. Man sieht daraus, daß dieser Panct einen Bogen von 8°6' durchlief, in östlicher Bichtung, wahrend der Zeit von 59 Jahren, worfus lotzt, daß er die ganzen 560° des Kreises in 1755 4 Jahr durchlaufen wird.

D'e in Siberien 1763 und 1769 gemachten Beobschtungen gehen den Durchschnittspinict der Richtungen der Magnetnadel in diesem Lande in einem
Absamle von 4.51 vom Nordpol und einer Lange
von 118 his 119°, worans folgt, daß dieser Punct
seinen Kreis in einem Zeitraume von 800 his 900
Jahren vollenden wird.

Diese zwei Puncte haben also eine Bewegung von Westen nach Osten, aber der von Scheiten hat eine obngefahr doppelt so große Schnelligkeit, als der andere Punct.

Eine abnliche Berechnung auf die Beobachtungen der Kapitaine Cook und Penrenaux in der sudlichen Halbkugel angewandt, giebt abnliche Resultate. Hier wie in der andern Umbkugel finde tinen zwei Puncte wo sich alle Abweichungslimen schneiden, die man in dier Nachbarschaft zieht; einer von diesen Puncten ist in dem indischen Meer am Landungsplatze von Diemens Land, der andere südwestlich vom Fenerland. Im Jahre 1774 hatte der erste dieser Puncte von Südpol die Entfernung 20° 55 ½ in einer Lange 155-55 å östlich von Perro, der zweite hatte den Pelarabstand 12° 45 ¾ und die Lange 254° 23′.

Nach den Brobachtungen von Tasman in dem indischen Meere und dem Landungsorte in Diemensland im Jahre 1512, und denen von John Narborogh in der Magellanischen Meerenge und auf den Maldivischen Inseln findet man daß diese zweit Durchschnittspunkte von denen wir sprechen, vormals eine mehr östliche Lage hatten. Diese verschiedenen Beobachtungen verglichen, geben für die Umdrehung des amerikanischen Pols eine Zeit von alugefahr 1300 Jahren, und für die des Pols von Neuholland mehr als 4000 Jahr.

So bewegen sich also die magnetischen Südpole von Osten nach Westen, also in einer entgegengesetzten Richtung mit den magnetischen Nordpolen.

Die excentrische Lage der magnetischen Axen, und ihre gemeinschaftliche Wirkung auf die Maguetuadel verstattet nicht, daß man diese vier Punkte als die wahren Oerter der magnetischen Pole betrachte, aber der Unterschied, kann nicht groß seyn. Der Pol vom nordlichen Amerika und der von Neuholland gehört zu ein und derselben Axe, welche wegen ihrer großen Starke, und wegen des großen Winkels, den sie mit der Erdaxe mocht, den betrachtlichsten Einfluß auf die Magnetnadel hat. Die Pole von Siberien und von Südamerika gehören emer andern schwachern Axe an Halley, webter annahm, daß die starkere Axe in Ruhe sich belinde, und daß die 2 Pole der schwacheren Axe sich von Osten nach Westen bewegen, irrte sich in je 'en dieser Voraussetzungen, und darin ist sein System mangelhaft.

Nimmt man diese 4 magnetischen Pole und ihre Bewegungen au, so kann man daraus genau alle durch die Wirkung unserer Erde auf die Magnetnadel hervorgebrachten Erscheinungen erklären, namlich die Declinationen und Inclinationen, nicht blos die welche jetzt stattfinden, sondern auch welche vormals waren.

wir, dass der Pol der sich gegenwartig in Siberien befindet, zu Ende des 16. Jahrhunderts in der Gegend von Spitzbergen war, und eine starke westliche Abweichung an den Kusten von Nova Zembla, und eine schwache ostliche in Europa, bei einer etwas größern Neigung als sie gegenwartig ist, hervorbringen musite. Wirklich fand der hollandische Schisser Wilhelm Berens im Jahr 1596 an der Wilhelmsinsel eine westliche Abweichung von 33°. Die Beobachtungen, welche die sür Europa bemerkte ostliche Abweichung bestätigen, sind zu bekannt, als dass es nothig ware, sie hier anzusühren.

Die Zeiten der Umdrehung dieser 4 Pole sind ohngesahr im Verhaltniss der Zahlen 2, 5, 4 u. 10, und wenn man diese Zeiten auf 864, 1296, 1728 und 4520 Jahre setzt, so wird man eine so vollendete Uebereinstimmung mit den Beobachtungen haben, das die Unvolikommenheit der Versuche hinreicht, the the und da vorkommenden Abweichungen zu er-Laren. Weiteren Untersuchungen ist es vorbehalkn. diese Voraussetzung zu bestatigen, oder zu wiserlegen; inzwischen kann ich mich nicht enthalten, of tine interessante Folgerung aufmerksam zu mathen, namlich: wenn man fragt, wie viel Zeit ver-Irisen wird, bis die 4 magnetischen Pole wieder leaselben Ort einnehmen, den sie jetzt haben, oder seiche Zeit sie brauchen, um alle die Lagen auzuchmen, in welche sie gegen einander kommen konwa, wo dann die ganze Reihe der Erscheinungen meder von vorne beginnt: so findet sich diese Perode gleich 25920 Jahren. Wahrend dieser Zeit, die nan die große magnetische Periode nennen könnte,

hat der siberische Pol So Umdrehungen zu machens der Südpol von Amerika 20, der Nordpol yon Amerika 15, und der Südpol von Neuholianst 6. Aber wir wissen daß die Fixsterne in 72 Jahren um 15 rücken, was für die Umdrehung der Axe unserer Erde um den Pol der Ekliptik 72 × 560, oder 25020 Jahre, einer der magnetischen gleiche Periode giebt; eine Uehereinstimmung, die gewiß sehr merkwürdig scheint.

Ich habe auch einige Untersuchungen über die Ursache der magnetischen Variationen sowohl der taglichen als jährlichen, angestellt. Es schien Anfangs ziemlich wahrscheinlich, daß die Sonne durch ilne Wirkung anf unsere Erdkugel einige Veranderungen veranlassen könne im gegenseitigen Verhalten der beiden magnetischen Axen, woraus eine Bewegung der Nadel entstehen wurde, die sich bei einer gewissen Lage der Sonne einer Seite zuwenden müßte, und dann der entgegengesetzten, wenn diese Wirkung aufgehort hat; aber wenn diefs ware, so wurde Anfang and Ende jeder Oscillation überall in demselben Augenblicke stattfinden, was der Erfalnung nicht gemaß ist. Ich finde es wahrscheinlicher, daß die Himuelskörper unmittelbar auf die Magnetnadel wirken. Die Aehnlichkeit welche wir zwischen der Erde, und den andern Himmelskörpern unseres Sonsystems entdeckt haben, lasst uns vermuthen, dats nicht allein die Erde, sondern auch der Mond und die Planeten, und die Sonne selbst, magnetische Axen håhen.

Die Lage, welche diese Axen, vorzüglich die der Sonne und des Mondes, gegen den Horizont eines Ortes und gegen die ruhende Magnetnadel haben,

とうなっているとうとというとというというというというというというと

Tages und nach den Jahreszeiten. Sonach werden dese 2 großen Himmelskörper kleine tagliche und jahrliche Oscillationen veranlassen. Die Breite eines den Ortes, so wie die Declination der Magnetnadel zu demselben, wird nothwendig in den Resultaten mancherler Verschiedenheiten veranlassen. Die Berechtungen, welche ich in dieser Hinsicht anstellte, entsprechen ziemlich gut meiner Erwartung; aber wir keinen nur altem die taglichen Oscillationen in Europa und an einigen Punkten der sudlichen Halbkugel, was viel zu wenig ist, um darüber eine Theorie zu wegen.

Endlich beweise ich auch noch, dass man die Nordscheine als ein mit dem Magnetismus genau zusemmenhangendes Phanomen anzuschen hat. Meine Grunde sind:

oi der Oit wo sie sich zeigen.

1) In Europa sieht man diese Erscheinung nicht genau gegen Norden, sondern nordwestlich; in den vereinigten Staaten des nordlichen Amerikata sieht man sie genau gegen Norden, oder doch wenig entfernt von dieser Richtung. Man sieht das selbst auch das Nordlicht in einem weit größern Abst unde vom Nordpol, als in Europa.

Zu Wardochnus in Norwegen sieht man von Zeit zu Zeit ein anderes Nordlicht gegen Nordost. Man neht dasselbe in Rufsland etwas weniger gegen Orten, und in Siberien auf den Küsten des Eismeeres geradezu gegen Norden, und ausnehmend stark, weswegen Gmelin sant, dass dieses Land das wahre Vaterland des Nordlichtes ist.

- 5) Cook sah bei einer südlichen Breite von 58° und einer Länge von 85° östlich von Greenwich ein Nordlicht in der Nacht vom 16. zum 17. Februar und in der vom 20. zum 21. bei 59° südlicher Breite, und 92° östlich von Greenwich, sah er noch eines. Der Kapitain Fourneaux sah gleichfalls Nordscheine in der Nacht vom 26. Februar und in einigen andern folgenden Nachten bei 51°22′ südlicher Breite und 115° 52′ östlich von Greenwich. Alle diese Nordscheine hatten die Gestalt eines Kreisbogens und erschienen audöstlich, namlich gegen den magnetischen Nordpol von Neusholland zu.
- 4) Molina versichert, daß man ofters Nordscheine sieht auf den Chilischen Inseln, und Don Antonio de Ulloa sagt in einem Brief an Herrn von Mairan, daß er welche in Fenerlande sah.

Das Resultat aller dieser Beobachtungen ist alsog daß die Nord- und Sudlichter von 4 Puncten auszugehen scheinen, unter welchen die 4 magnetischen Pole liegen.

b) Die Bewegungen der Magnetnadel, während der Erscheinung eines Nordlichtes, beweisen gleich-falls eine Verbindung dieses Phanomens mit dem Magnetismus,

e) Diess wird noch bestättiget durch die Verminderung der magnetischen Krast, die der herühmte Humboldt wahrend eines Nordlichtes wahrnahm.

d) In Schweden sieht man die Krone eines vollkommenen Nordlichtes 15° südlich vom Zenith ; in Frankreich steigt diese Größe auf 20°, das heißt: sie macht mit der Verticallinie einen chen so großen Winkel als die Inclinationsnadel mit derselben Linie macht. Nun muß nach
Mairan diese Erscheinung der Krone in einer
mit den Strahlen des Nordlichtes parallelen Gesichtslinie sich darstellen. Man sieht also, daß
die Strahlen dieses Lichtes sich nach der magnetischen Richtungslinie, wahrscheinlich in der
magnetischen Curve, bewegen. Eine Beobachtung von Wilke dient noch zur Stütze dieser
Betrachtung; dieser Gelehrte hat bemerkt, daß
die Ruhe der Magnetnadel gestört wird, wenn
die Krone des Nordlichtes ihre Stelle verändert, und daß die Nadel ihrer Richtung zu
folgen scheint.

Aristoteles sah ein Nordlicht in Griechenland, wo man gegenwärtig keines mehr sieht; aber zur Zeit dieses Philosophen war der Nordpol der stärksten magnetischen Axe sehr nah am Meridian von Griechenland, dergestalt daß dessen magnetische Breite größer war, als die, welche man gegenwärtig in Frankreich wahrnimmt, wo man indeß Nordscheine sehen kann,

### Nachschreiben des Herausgebers.

Per Idee, welche Hansten in dem so eben mitgeelten Auszuge seiner wichtigen Abhandlung zuzu aufstellt, dass die tagliche Abweichung der Maetnadel vom unmittelbaren Einslusse der gleichit magnetischen Himmelskorper abhänge, scheinen
duhlers Versuche zu entsprechen, welche Bd. 5.
eht. dieses Journals mitgetheilt sind und worüber
enem der nächsten Heste noch mehr vorkommen

lichen Variationen in Verbindung stehen mit den electrischen Perioden, die vom Sonnenstande abhängen. Eben so gehort hieher Morichinis Entdeckung der Magnetisirung durch violettes Sonnensteht, wodurch, wenn sie sich bestätigen sollte, ein sehr wünschenswerther Zusammenhang in unsere physikalischen Kenntnisse gebracht würde.

Uebrigens erinnert die merkwürdige dem grofsen platonischen Jahr gleiche magnetische Periode an eine kosmische Bedeutung des Magnetismus, worüber ich vor mehrern Jahren meinem verewigten Freunde Ritter, so wie auch der physikalisch medicinischen Gezellschaft zu Erlangen, einige Ideen zur Prufung vorlegte, auf die ich jedoch, da dieselben noch nicht reif genug sind, in der Beil. zu Bd. 2. Helt 2, dieses Journals nur leise hinzudeuten wagte. Schon Kepler de motibus ștellae martis cap. 54. vergleicht die Anziehung der Himmelskorper mit der magnetischen Anziehung, und fügt dann hinzu: perbellum equidem attigi exemplum magnetis et omnine rei conveniens ac parum abest, quin res (psa dici possit. Nam quid ego de magnete, tamquam de exemplo, cum ipsa tellus magnus quidam sit magnes?

<sup>\*)</sup> Retter stellte einmal bei einer Sanneastasternise Versuche mit der Volta'schen Saule an hinsschtlich auf die Periodez der Wirksamkeit, welche er bei derselben wahrzunehmen glaubte. Aus den hier angegebenen Gesichtspuncter hätte man noch mehr Ursache bei Sonnen und Mondsfinsternissen seine Ausmerksamkeit auf die Variationen der Magnetnadel zu richten.

Wenn man das, was Hansten zu Ende seines Briefes über den Zusammenhang der Nordlichter mit Magnetismus sagt, in Verbindung mit der Idee eines Magnetismus der Himmelskorper betrachtet, so wird es, wie ich schon B. 2. a. a. O. andeutete, wahrscheinlich, dass die Kometenschweise als Nordlichter dieser im hohen Grad magnetischen, und eben daher in ihrer Bahn so sehr excentrischen Weltkorper zu betrachten seyn möchten. Zugleich aber konnte vielleicht der mit Gewalt aus ihnen hervorbrechende magnetische Strom, welcher auf mannigfaltige Weiso der umschwingenden Sonnen - Atmosphare entgegen strebend gedacht werden kann, es erklarlich mathen, warum sie nicht, wie die Planeten, nach der Richtung desselben fortgezogen werden, sondern, gleichsam gegen den Strom schwimmend, von allen Seiten heiemkommen. Bekanntlich wurde ja jene alte Hypothese, dass die Sonne durch ihren Umichwung auf die verwandten von ihr angezogenen klemeren Korper einwirke, sie um sich führend in. threr Atmosphare, vorzuglich darum verlassen, weil die Kometen, von allen Seiten hereinkommend, sich zicht in das Gesetz fugen wollten.

Der Leser sieht von selbst, dass an eine alte Hypothese erinnern, nicht so viel heißt, als sie geradezu versechten wollen; und dass überhaupt diese Bemerkungen keinen andern Zweck haben, als die nuthematisch – physische Aufgabe auszusprechen, welche sich bei dem gegenwartigen Stande der Wissenschaft von selbst darzubieten scheint, "den Zusammenhang aufzusuchen zwischen den magnetischen und Lumschen Gesetzen", eine Aufgabe zu deren Lösung

#### 94 Schweigger über Magnetismus.

die eben mitgetheilten schonen Entdeckungen von Hansten eine gute Anleitung zu geben scheinen.

Uebrigens mochte ich hichei noch an eine interessante Bemerkung von Pfaff einnern. Aus den Thatsachen, die er in seiner Schrift über den heissen Sommer von 1811 zusammenstellt, scheint mit einiger Wahrscheinlichkeit zu folgen, dass eine Abwechselung zwischen den Perioden heisser Sommer und den Perioden der Nordlichter stattfindet, welche Pfaff ohngefahr als hundertjährig annehmen zu dürfen glaubt. Man könnte dann sagen, dass derselhe Magnetismus bald mehr als Licht (in der Periode der Nordscheine) bald mehr als Electricitat und Warme (in der Periode der heißen Sommer) gesetzmassig her vortrete; wenigstens scheinen, außer der von Hansten aufgefundenen großen magnetischen Periode, durch die Nordlichter noch andere kleinere angedentet zu werden, die mit der gesammten Meteorologie in naher Verbindung stehen möchten.

#### Versuche

über die

# Wirkung des Sonnenlichtes auf den Phosphon

Von A. VOGEL, in Parise

Die mehr oder weniger zerstörende Kraft, welche die Sonnenstrahlen auf Metalloxyde, einige mineralische Sauren, und auf die Substanzen des organischen Reichs, außern, sind in den letzten Decennion von verschiedenen Naturforschern mit vielem Scharfsiun beobachtet worden.

Wem sind nicht die Arbeiten eines Scheele, Senebier, Berthollet und Göttling bekannt? wer sollte nicht die Schriften unsrer neuern Zeitgenossen, die Werke eines Link, Böckmann, Heinrich, Wollaston, Seebeck u. a. kennen? — Die Nachforschungen diezer Physiker sind zu bekannt, und einige davon meh noch zu neu, als dass ich sie hier ins Gedächtnis zurückrusen dürste.

Hingegen haben die Körper, welche wir nach im jetzigen Zustande der Wissenschaft als einfach der unzerlegt betrachten, die Aufmerksamkeit der Chemiker nur selten auf sich gezogen. Heinrich hat war verschiedene Diamante den Sonnenstrahlen

ausgesetzt, diess geschah aber nur in der alleinigen Absieht, Phosphorescenz hervorzubringen \*), ein Zweck der von dem meinigen sehr verschieden ist.

Die Versuche Brugnatellis und Bockmann's steehen mit denjenigen, welche ich hier bekannt zu machen die Absicht habe, in einem weit nahern Verhaltnisse und ich muß gestehen, daß Bockmanns vortreffliche, in Frankreich fast ganzlich unbekannte Schrift, mich veranlaßt hat, jene Versuche wieder vorzunehmen und fortzusetzen. Da sich das Werk von Bockmann \*\*) ohne Zweifel in den Handen eines jeden deutschen Chennkers befindet, so halte ich es für überslüssig seine Resultate hier anzulühren.

Um meine Versuche, so viel als möglich, mit Orduung darzustellen. beschreibe ich die Wirkungen des Sonnenlichtes auf den Phosphor in drei Abschnitten: 1.) Wenn dieser sich in Plüssigkeiten beschnitten; 2.) Phosphor im Vacuum und 3.) Phosphor in einigen elastischen Flüssigkeiten.

#### 1. Phosphor in Flüssigkeiten den Sonnenstrahlen ausgesetzt.

Destillirtes Wasser. — In ein destillirtes Wasser welches eine Zeit lang dem Siedepunkt ausgesetz gewesen und wieder erkaltet war, brachte ich enuge Stangen Phosphor. Die Flasche, mit diesem Wasser wöllig angefüllt und wohl verschlossen, wurde als dann der Sonne ausgesetzt. Nach Verlauf von einig

<sup>\*)</sup> S. Heinrich: Phosphorescenz der Körper. p. 25.

<sup>94)</sup> S. Bockmann: Versuche ube das Verhalten des Phosphot in verschiedenen Gasarten, Erlangen. 1800.

phors dunkler und in einer Stunde ganz roth — Das abgegossene Wasser enthielt keine phosphorige baure, röthete keineswegs die blaue Lackmustinktur, as wurde etwas braunlich von einer Auflösung des alpetersauren Silbers.

Der weiße im warmen Wasser geschmolzene und in einer Flasche verschlossene Phosphor wurde beim Zutritt der Sonne bis zum völligen Erkalten des Wassers geschuttelt; es blieb ein rothes Pulver zurück, während eine ähnliche Menge geschmolzener Phosphor, am Tageslichte geschüttelt, ein weißes Pulver zurückließ.

Um mich zu überzeugen, ob das mehr oder weniger gefarbte Licht des Feuers auf dieselbe Art wie
de Sonne wirke, ließ ich den Phosphor in einem
mit Wasser angefüllten Kolben über Kohlenseuer kochen, aber er wurde durch dieses Licht nicht roth,
sondern blieb eben so weiß wie derjenige, welchen
ich in mit Kohlenpulver geschwärztem Sande kochen
ließ. — Die blaue Flamme des brennenden Schwefels, welche ich anwandte, brachte auch keine der
Jonne ahnliche Wirkung hervor.

Ich bauete einige Hoffoung auf die weiße Flamme, und dieß um so mehr, da Seebeck versichert,
daß es ihm gelungen sey, durch Hülfe derselben, ein
Gemisch von Wasserstoffgas und Halogengas in einer gewissen Entfernung zu entzünden. Ich erleuchtete daher den im Wasser befindlichen Phosphor mit der Flamme des Indianischen Weißfeuers, ohne ihm indeß eine rothe Farbe mittheilen
sa konnens

Phosphor und Alkohol. Ein Phosphor-Cylinder wurde in eine mit absolutem Alkohol angefüllte Flasche gebracht, und alsdamn int verschlossen den Sonnenstrahlen ausgesetzt. — Nach kurzer Zeit fing der Phosphor an roth zu werden und der Alcohol trübte sich durch eine Menge kleiner Flocken. Ein Streife Lackmuspapier, welchen man in diesen Alcohol taucht, verandert seine Farbe nicht; wenn man das Papier aber eine Zeit lang in Alcohol lasst, so wirdes an der Oberstäche roth, weil sich alsdam durch den Zutritt der Lust phosphorige Saure bildet.

Der mit Phosphor geschwangerte Alcohol wird durch Kalkwasser getrübt, dieser Niederschlag ist aber kein phosphorigsaurer Kalk, sondern reiner im Alcohol auflöslicher Phosphor. Destillirtes Wasser bringt einen ahnlichen Niederschlag hervor. Der Alcohol wird sehr milchig und es entweichen viele leuchtende Dampfe.

Phosphoräther. Eine mit Aether angefullte Flasche, welche ein Stück Phosphor enthielt und von
den Sonnenstrahlen beschienen wurde, fullte sich hald
mit rothen Flocken an. Der nicht aufgelöste Phosphor war sehr roth geworden und der Aether enthielt, so wie in den vorigen Fallen, nur Phosphor
und keine phosphorige Saure.

Dieselben Phanomene zeigten sich ebenfalls mit dem Phosphor im Olivenol, im Terpentinol, im rectificirten Steinol. Der Phosphor wird roth, lost sich zum Theil auf, ohne eine Saure zu bilden. Brugnatelli \*) hat auch das Rothwerden des Phosphors in

<sup>\*)</sup> Auch Seebeck hat die Bildung des rothen Phosphororyda unter dem Einflusse des Sonnenlichtes bemerkt, wobei

diesen 5 Flüssigkeiten bemerkt. S.Giornale di fisica 1812. P. II. p. 144.

Phosphor im flüchtigen Kohlenschwefel. (Schwefel - Alkohol von Lampadius). Wenn man Phosphor in diese Flüssigkeit bringt, so löset er sich auf und verschwindet mit der größten Schnelligkeit \*). Diese Flüssigkeit macht von allen denjenigen, welche wir bis jetzt geschen haben, eine sonderbare Ausnahme. Mit Phosphor übersättigt, und alsdann den Sonnenstrahlen ausgesetzt, nimmt dieser durchaus keine rothe Farbe an. Ich vermuthete Anfangs, der Mangel an Sauerstoff in dieser Flüssigkeit moge Ursache seyn, warum der Phosphor nicht die eben bemerkten Veranderungen durch die Sonne erleide, aber ich überzeugte mich bald, dass die Gegenwart des Schwefels den Phosphor verhindern könne, an der Sonne roth zu werden. - Um hierin zu einiger Gewissheit zu gelangen, vereinigte ich Phosphor und Schwesel mit einander und diess in einem solchen Verhältnisse, dass der Phosphor vorherrschete.

Diese mehr oder weniger slüssige Verbindung, im destillirten Wasser den Sonnenstrahlen ausgesetzt, verändert ihre gelbe Farbe nicht, sie wird auch dann

zugleich den nachher von dem H. V. herausgehobenen Unterschied der violetten und rothen Beleuchtung wahrnahm. Er hatte die Güte mir schon vor zwei Jahren diese interessante Erfahrung freundschaftlich mitzutheilen.

d. H.

Nach Tommsdorff kann ein Theil dieser Flüssigkeit & Theile Phosphor auslösen, ohne dadurch einen concreten Zustand ansunehmen. S. Annal de Chim. T 67. p. 214.

nicht einmal voth, wenn man sie in der freien Luft ohne Wasser auf einer Platina-Schale der Sonne ausstellt.

Dieser Phosphor-Schwefel unter Wasser verursacht dürch Hulfe der Sonnenstrahlen eine fast unauf hörl the Entwickelung von Schwefelwasserstoff gas, welches mehrere Wochen hindurch fortdauert und nur dann aufhort, wenn die Verbindung ihre Flüssigkeit verliert und anfangt zur Festigkeit überzugehen. Nun fühlt sie sich hart und brüchig an und wird aladann durch die Sonnenstrahlen roth-Dieser Ruckstand enthielt fast lauter Phosphor und nur sehr wenig Schwefel. - Aus diesem Phanomenen glaube ich schließen zu dürfen, dass sich der Schwesel den Wirkungen der Sonnenstrahlen widersetzt, daß, wenn er größtentheils verschwunden und zur Bildung des Schwefelwasserstoffgases gedient hat der Phosphor alsdann fast rein zurück bleibt und folglich seine Eigenschaft an der Sonne roth zu werden wieder erhalt.

Phosphor und flüssiges Ammonium. Der Phosphor, im slüssigen Ammoniak den Sonnenstrahlen ausgesetzt, verhalt sich ganz anders, als wir ihn in den vorhergehenden Flüssigkeiten beobachtet haben. Anstatt roth zu werden, bedeckt er sich mit einer grauschwarzen Kruste; er wird zwar auch grauschwarz im flussigen Ammonium, welches im Duncheln auf bewahrt wird, aber dies ist weniger auffallend und es erfordert auch einen viel längeren Zeitzum. Ich glaubte, dass der Phosphor einen Theil Ammonium zersetzen und dass sich solglich Wasserstoffgas oder Stickstoffgas entwickeln müßte, (in der Voraussetzung, dass das Ammonium wirklich

diese beiden Stoffe enthalte). Daher brachte ich weißen reinen Phosphor in eine kleine Flasche, welche mit flussigem Ammonium angefüllt war und stellte die mit einer krummen Rohre verschene Flasche den Sonnenstrahlen aus. Nach Verlanf von einigen Stunden wurde der Phosphor schwarzbraun, ohne daß auch nur eine einzige Gasblase zu bemerken war. Weiter unten, beim Artikel Ammoniakgas, wird die von Phosphor erlittene Veränderung näher beschrieben werden.

### U. Phosphor im leeren Raum.

Das Guerikische Vacuum. In einen mit Hahn und Schraube versehenen Recipienten wurde ein Stück Phosphor getragen und die Lust durch Hülfe der Luftpumpe ausgezogen. Dieser wurde alsdann den Sonnenstrahlen ausgesetzt. Nach Verlauf einer Stunde war der Phosphor ehen so roth geworden, als derjenige, welcher in einer mit Luft angefüllten Glocke von der Sonne beschienen wurde. - In eine 4 Zoll lange, an einem Ende hermetisch verschlossene, Glasrohre wurde ein Phosphor-Cylinder gebracht; ich best denselben schmelzen, indem ich die Röhre in warmes Wasser tauchte, um einige an den Wänden der Rohre befindliche Luftblasen zu vertreiben. So wie die Lustblesen entwichen, und der flüssige Phosphor beinabe die ganze Rohre anfiillte, tauchte ich ie in sehr kaltes Wasser. Der flüssige Phosphor erstarrt plotzlich mit einem schwachen Gerausch und seine sphärische Oberfläche nimmt die Gestalt einer ciwas concaven Flache an. Ich bedeckte den so erkalteten Phosphor mit etwas Quecksilber um allen Latritt der Luft zu verhindern. Dieser sehr weiße

and durchsichtige den Sonnenstrahlen ausgesetzte Phosphor wurde roth und zwar in sehr kurzer Zeit. Eine andere auf eben diese Weise mit Phosphor angefullte Rohre, welche ich mit einigen Streifen schwarzen Papiers umhullt hatte, wurde nur auf den Stellen roth, wo das Papier ihn nicht bedeckte.

In eine mit Quecksilber ganz angefüllte Glocke, welche mit Quecksilber gesperrt war, brachte ich einen Phosphor-Cylinder, welcher, vermöge seiner geringen specifischen Schwere, bald den obern Tiell der Glocke erreichte; dort großtentheils mit Quecksilber umgeben, wurde nur eine Seite an der Wand der Glocke sichtbar, und konnte daher von den Sonnenstrahlen getroffen werden. Diese der Sonne ausgestellte Seite wurde roth, während der von Quecksilber bedeckte Phosphor vollig weiß blieb.

Torricellische Leere. Ich liefs reines Quecksilber eine Zeit lang kochen, um etwaige Luftblasen und Wasser zu verfluchtigen, nachdem solches erkaltet brachte ich es in eine 50 Zoll lange Glasrohres in deren Mitte ich einen feinen Eisendraht gesenkt hatte. Da die Röhre völlig mit Quecksilber angefüllt war, zog ich den Eisendraht zuruck, kehrte alsdann die Röhre um und brachte in selbige ein Stuck reinen und sehr trocknen Phosphor. dem der Apparat einige Minuten der Sonne ausgestellt gewesen war, wurde der Phosphor getb und bald darauf roth. Der leere Raum hatte sich indels kemeswegs verändert, denn durch eine schiefe Richttung der Rohre neigte sich das Quecksilber bis and obere Ende und umgab den Phosphor. - Wenn die Röhre recht trocken ist, so bildet sich um den Phosphor herum eine Menge gelbbraumer glanzender

Platten in Gestalt des Avanturins, die sich gegen die Wande der Röhre anlegen und nach einigen Tagen benn Einflus der Sonne rothbraun werden. Es tritt ein Zeitpunct ein, wo der ganze leere Raum auf den Wanden der Röhre mit glänzenden Platten und Sternehen bedeckt ist. — Nachdem der Phosphor 6 Tage in der Torricellischen Leere gestanden, während welcher Zeit die Quecksilbersaule keine andere Verauderung, als die, welche vom Druck der Lutt herricht, erlitt (wovon ich mich durch ein dem Apparat zur Seite gestelltes comparatives Barometer überzeugte) ließ ich blaue Lakmustinktur in die Rohre streichen, welche aber nicht geröthet wurde.

Die rothen im leeren Raum gebildeten Blättchen beduiften einer weit stärkern Hitze um zu schmelzen und zu brennen, als der Phosphor selbst; sie brannten nur schwach mit einer gelben Flamme, welche aufhörte, sobald man die Hitze verminderte.

## III. Phosphor und einige elastische Flüssigkeiten,

Bockmann hat schon die Wirkungen einiger Gastren auf den in sie gebrachten Phosphor untersucht. Dieser vortressliche Physiker ist nicht der Meinung, lass der Phosphor, obgleich durch die von der Sonne ervorgebrachte erhohete Temperatur in den Gasten ausgelöset, sich durch ein Erkalten niederschlage und sich alsdann sehr sein auf die Wande des Getises anlege. Er ist vielmehr geneigt diese Phänosche einer Anziehung des Lichtes zuzuschreiben.

Es ist aufser Zweifel, daß der Phosphor, durch Le Sonnenstrahlen unterstützt, sich fast in allen Gas-

arten auflösen kann. Die Meinung Göttling's würde ohne Einschränkung anzunehmen seyn, wenn nur nicht dieselben Phanomene im Torricellischen leeren Raume Statt hatten.

Ich habe die Versuche Böckmanns wiederholt, and da ich fast die namlichen Resultate erhalten, so begnüge ich mich hier einige von Böckmann nicht beobachtete Phänomene zu beschreiben.

Phosphor im Stickstoffgas und im Wasserstoffgas. In zwei Flaschen von gleichem Durchmesser, die eine mit Wasserstoffgas und die andre mit Stickstoffgas angefullt, wurde an der Spitze einer Glasnadel, ein Stück Phosphor befestiget und selbige der Soune ausgesetzt. Die Temperatur im Monat August 1812 war an der Sonne 27 bis 30° R. Nach einigen Minuten fing der Phosphor, welcher sich im Stickstoffgas befand, an zu schmelzen und floss ganzlich der Lange nach an der Rohre hinunter, wahrend der Phosphor in der mit Wasserstoffgas angefüllten Flasche seine Flüssigkeit nicht verlor. Diesen Versuch habe ich oft wiederholt mit gleichen Quantitaten Gasarten und bei derselben Temperatura das Stickstoffgas ersetzte ich zu wiederholten Malen durch eine Flasche asmospharischer Luft, und stets bemerkte ich, daß der Phosphor im Stickstoffgas, so wie in atmospharischer Luft, geschmolzen war, ohne in Wasserstoffgas fließend zu werden.

Die so behandelten Gasarten enthielten Phosphor aufgelöst; denn wenn ich sie im Dunkeln mit Sauerstoffgas vermengte, entstand ein sehr helle Licht. Was die Auflösung des Phosphors in Wasserstoffgas betrifft, so kann man sich sehon durch das blose Verbrennen davon überzeugen, weiches sohr lebhast ist, und wobei sich etwas Phosphor-

Ich weiß nicht, ob man das schnelle Schmelzen des Phosphors der auflösenden Krast des Stickstoffgases zuschreiben dart; ich zweisle daran, denn das Wasserstoffgas besitzt diese Krast in einem noch böhern Grade. — Auf den Wänden dieser beiden Flaschen legte sich nach einiger Zeit beim Einslusse der Sonne ein rothes Pulver an. Eine durchaus diesem ähnliche Substanz bildete sich, wenn der Phosphor an der Sonne in Kohlenwasserstoffgas und im kohlensauren Gas aufbewahrt wurde.

Arsenikwasserstoffgas und Schwefelwasserstoffgas. In diesen beiden Gasarten bildet der Phosphor
mit Hülfe der Sonnenstrahlen eine dunkelrothe Substanz, welche im ersten Fall aus Arsenik und Phosphor und im letztern aus Schwefel und Phosphor
besteht.

Phosphorwasserstoffgas. Das frisch bereitete reme Phosphorwasserstoffgas wurde den Sonnenstrahlen ausgesetzt; nach einigen Tagen legte sich auf den Wanden der Flasche ein roth-gelbes Pulver au '). Durch dieses Ausstellen an die Sonne wird das Gas auf einen geringern Gehalt von Phosphor zuruckgeführt. Die Zersetzung ist aber nicht rollkommen, und es gelang mir nie allen Phosphor durch die Sonnenstrahlen abzuscheiden. In diesem Zustande entzündet sich das Gas nicht mehr durch

<sup>\*)</sup> Diese zothe Masse bildet sich schneller und in großes Meage, wenn man so wie Böckmann ein Stück Phosphor in des Gas bringt.

den blosen Zutritt der Lust, brennt aber mit einer lebhasten Explosion, so bald man es mit Halogengai in Berührung bringt.

Die Bildung des rothen Pulvers durch Bestrahlung des Phosphor - Wasserstoffgases muß zu zwei Vermuthungen Anlaß geben, welche nicht mit einander bestehen können.

Wenn man sich erinnert, dass nach Thenard die rothe Substanz des verbrannten Phosphors eine Phosphorkohle seyn soll, und nicht ein auf der hochsten Stufe sich befindendes Oxyd, wie man bischer angenommen hatte, so könnte man hieraus folgern, dass das Phosphorwasserstoffgas entweder Kohle gebunden halt, oder dass die rothe Materie keine Phosphorkohle sey.

Um mich von der Gegenwart der Kohle im Phosphorwasserstoffgas zu überzeugen, untersuchte ich die Producte seiner Verbrennung. In dieser Absicht ließ ich die Gasblasen in eine große mit Luft angefullte Glocke streichen, welche durch Barytwasser gesperrt war. Nach dem Verbrennen des Gases fand ich nur phosphorsauren Baryt und keine Spur von kohlensaurem Baryt. Der Niederschlag löste sich ruhig in Salzsaure auf, ohne einen Rückstand von Kohle oder von rother Materie zu hinterlassen.

Aus diesem Versuche glaube ich schließen zu können, daß sich im Phosphorwasserstoffgas keine Kohle befindet. Was das rothe Pulver betrifft, welches sich aus diesem Gase durch Bestrahlung anlegt, so werde ich mich hierüber beim Verbrennen des Phosphors weiter verbreiten.

#### über Lichtwirkung auf Phosphor. 107

Phosphor und Ammoniakgas. Wenn man Phosphor in Ammoniakgas im Dunkeln aufbewahrt, so wird ersterer nach einem langen Zeitraume schwarz. Dese Farbenveranderung findet mit der großten Schnelligkeit Statt, wenn man die Glocke den Sonnenstrahlen aussetzt, und alsdam werden auch die Wande der Flaschen mit einem schwarzen Pul-vor belegt, (Böckmann)

In der Ungewifsheit, ob der Phosphor sich mit dem Ammoniak vereinigt, oder oh er dieses Gas zersetzt; glaubte ich folgenden Versuch anstellen zu mussen. Eme Porzellanrohre wurde etwas geneigt in einen Reverbertrofen gelegt und bis zum Rothginhen erhitzt; am Ende derselben war eine ge-Lummte Rohre angebracht, welche ins Wasser tanchite. Das entgegengesetzte etwas erhöhete Ende enthielt emige Stücke Phosphor und hiemit correspondirte noch eine irdene Retorte, welche ein Gemenge von salzsaurem Ammonium und lebendigem Kalk unthielt. Sobald die Porzellaurohre glübend (war, erwarmte ich die Retorte und den Phosphor um ibm m Flufs zu bringen, so dafs der geflossene Phosphor, so wie das Ammoniakgas, zu gleicher Zeit in den glübenden Theil der Rohre aukamen. Au dem kalten entgegengesetzten Ende der Rohre hatte sich zwar etwas braunschwarzer Phosphor angelegt, demjenigen sehr ahnlich, welcher im Ammoniakgas darch Sonnenstrahlen schwarz geworden. - Da aber der Zutritt der Lust fast unvermeidlich ist, und daber eine Menge Phosphor verbrennt, so stellte ich den Versuch auf folgende Art an. - In einen Glascylinder brachte ich Phosphor mit ein wenig heißem Wasser. Vom Cylinder ging eine gekrümmte Glasrohre unter eine mit Wasser angefüllte Glocke. Ich liefs einen Strom Ammoniakgas in den gestossenen Phosphor streichen. So wie das Gas mit dem flussigen Phosphor in Berührung kam, so entwickelten sich einige Blasen von Phosphorwasserstoffgas, welche sich an der Lust entzündeten. Es war auch etwas Stickstoffgas übergegangen, welches ich indessen nicht von der Zersetzung des Ammoniaks herleite, eondern von der Zerlegung eines kleinen Antheile Lust des Cylinders, deren Sauerstoff durch den Phosphor absorbirt war; denn durch die Gewalt der Entwickelung des Gases wird der Phosphor oft an die Oberstäche hingerissen. — Der im Cylinder zurucksbleibende Phosphor war etwas braunschwarz geworden.

Wenn man unter eine mit Ammoniakgas angefüllte Glasglocke ganz dunne und breite Scheihen
Phosphor bringt und selbige, durch Quecksilber gesperrt, den Sonnenstrahlen ausstellt, so wird den
Phosphor in einigen Minuten schwarz. Es bildet
sich ein leerer Raum in der Glocke, das Quecksilber
steigt nach und nach in die Hohe, der Ruckstand
ist nicht Stickstoffgas, sondern reines Ammoniakgas.
Durch neue, trockne in die Glocke gebrachte, Scheiben Phosphor kann man das Ammoniakgas gänzlich
absorbiren Der auf diese Weise geschwärzte Phosphor scheint eine Verbindung mit Ammoniak, oder
ein Ammoniakphosphor zu seyn. Ich behalte mir
aber vor, diese Phanomene in einer zweiten Abhandlung naher zu beschreiben,

Phosphor im prismatischen Farbenbilde und in gefärbten Gläsern. Ich brachte ein Stuck Phosphor in den violetten Strahl des prismatischen Spectrume

and ein andres in den rothen Strahl. Obgleich die Wirkung nur langsam war, so konnte man den Unterschied doch sehr leicht bemerken. Der vom violetten Strahl beschienene Phosphor hatte weit schneller eine rothliche Farbe angenommen, als derjenige im rothen Strahl. - Ferner stellte ich Phosphor in Gefafen vom violetten, vom rothen und vom gelben Glase den Sonnenstrahlen aus. Der Phosphor im violetten Glase wurde nach einer Viertelstunde ruth, wahrend der im rothen Glase befindliche Phosphor noch nicht verändert war. Man weiß indelle seit langer Zeit, dass der rothe Strahl das Thermometer mehr afficirt, als der violette \*). Das gelbe Glas verhielt sich beinahe eben so wie das weiße, das heißt, der Phosphor wurde in demselben su gleicher Zeit roth.

Enthält der Phosphor Kohle? Proüst hat dargethan, dass die Verbindung dieser beiden Korper unster gewissen Umständen möglich sey und er betrachtet die rothe beim Durchseihen des Phosphors zusruckbleibende Masse als eine Phosphorkohle. Bertholtet sheint die Meinung zu hegen, dass der unreine Phosphor Kohle enthält, denn er sagt im zten
Bande seiner Statique chimique, dass, indem er zweimal Phosphor destillirt, ein schwarzes Pulver in der
Retorte zurückgebliehen sey, welches sich bei der
zweiten Operation in weit geringerer Menge gezeigt
habe. Juch will sich überzeugt haben, dass der nicht
ganz weise Phosphor immer durch Kohle verunreie

<sup>&</sup>quot;) S. Sennebier Memoires physico-chimiques aur l'influence de la lumiére solaire tom. 2. p. 72, und tom. 3. p. 197.

nigt sey, denn er versichert, ihm alle Kohle ent gen und ihn weiß und wassenhell durch die Behan lung mit oxydirter Salzsaure gemacht zu linbe Heller, Pelletier, Brugnstelli und noch einige and Chemiker behaupten, daß die Kohle einen Bestan theil des Phosphors ausmache. Wenn Steinach sagt, daß der Phosphor, in einem silbernen Lotverbrannt, viel schwarzes Kohlenpulver hinterlaso muß man hiebei nicht ausser Acht lassen, d ein großer Theil dieses schwarzen Pulvers Phophorsilber ist.

taten seiner Versuche an, dass der moglichst reund oft destillirte Phosphor stets Kohle enthalund dass das sogenannte rothe Oxyd mehts weitals eine Verbindung des Phosphors mit Kohle sey Er sagt serner dass sich durch das schnelle Verbrenen des Phosphors in Lust, oder in Sauerstoffkein kohlensaures Gas bilde, dass der rothe Rüctand Phosphorkohle sey und dass man durch i langsames Verbrennen phosphorige Saure und kolensaures Gas ethalte.

Um mir diese rothe Materie, welche Hr. The nard Phosphorkohle nennt, in beträchtlicher Met zu verschaffen, verbranute ich viele kleine Stüs-Phosphor \*\*) auf einem Porzellanteller und brack

<sup>4)-</sup> S. dictos Journal der Chemie, Bd. 6. p. 212.

<sup>\*\*)</sup> Wenn die Stücke zu groß sind, so umgieht die sich in dende Saure den Phosphor und verhindert seine ganzlige Verbrennung, und alsdann wurde das gewaschene Pulsten Gemeng von rother Substans und remem Phosphor

alsdann denselben in warmes Wasser um die gehily dete Saure aufzulosen. Ich erhielt ebenfalls die rothe Substanz in ziemlicher Quantitat, indem ich einen Strom Sauerstoffgas in flüssigen durch heißes
Wasser bedeckten Phosphor streichen ließe.

Dieser hinreichend gewaschene und getrocknete Ruckstand stellt ein braum othes Pulver dar. Es shefst nicht wie der Phosphor bei einer Temperatur von 50°, sondern erfordert um zu sließen eine die des kochenden Wassers bei weitem übersteigende Temperatur. Es leuchtet nicht im Dankeln an der Luft und entzundet sich nicht bei einer Temperatur, welche der des kochenden Wassers nachsteht.

Wenn man dieses rothe Oxyd in einem Platinchalchen erhitzt, so brennt es langsam mit einer gelben Flamme und hort auf zu brennen, so bald man das Gefaß vom Feuer entfernt.

Seine specifische Schwere ist geringer, als die des Phosphors; man kann sich hievon sehr leicht überzeugen, wenn man rothen Phosphor in einer Glassohre durch warmes Wasser im Fluss erhält; denn nach einiger Zeit steigt das rothe Pulver in die Höhe und schwimmt auf der Oberstäche. — Dieses rothe Pulver löset sich keineswegs im flüssigen Kohlenschwefel von Lampadius auf, welches doch mit dem Phosphor, wie wir oben gesehen haben, auf eine so ausgezeichnete Art Statt hat. — Um seine Natur zu erforschen, brachte ich es in eine Tubulatretorte, welche mit einem zum Theil mit Kalkwasser angefüllten Tubulatkolben in Verbindung

stellen. Unreiner Phosphor Jäfst in diesem Fall utwas schwarze Kohle surück.

stand. Dieser Kolben correspondirte durch eine gebogene Röhre mit einer Flasche die Kalkwasser enthielt.

Nachdem der Apparat gut verkittet war, got ich durch eine Trichter-Röhre schwache Salpeter säure in die Retorte und erhitzte die Flüssigkeit bis zum Kochen. Nach Verlauf von éinigen Minutein war das rothe Pulver ganzlich verschwunden. Es entwickelte sich nur Salpetergas und das Katkwasser hatte sich keineswegs getrüht, ohgleich es noch sehr alkalisch war. — Da ich mich zu tauschen fürchtete, wiederholte ich diesen Versuch noch sehr oft, indem ich die Flasche entweder mit einer Misschung von Kalkwasser und Ammoniak, oder mit Barytwasser anfüllte, es bildete sich in keinem der Versuche auch nur eine Spur von kohlensaurem Kalk oder von kohlensaurem Baryt:

Alles was bisher von der rothen Materie, welche ein Resultat der schnellen Verbrehnung des Phosphors an der Luft, oder in Sauerstoffgas ist, gesagt
worden, findet pünktlich seine Anwendung auf das
rothe Pulver, welches sich in den verschiedenen der
Sonne mit Phosphor ausgestellten Gasarten bildet
Die rothe Materie, welche im Stickstoffgas, im
Wasserstoffgas, im Vacuum der Torricellischen Rohre
im Phosphorwasserstoffgas u. s. w. erzeugt war, verhielt sich auf die nämliche Weise, d. h. es bildet
sich durch Hulfe der Salpetersäure keine Kohlensäure und es bleibt kein schwarzes Kohlenpulvet
zurück.

Wenn der Phosphor wirklich Kohle enthielte, so würde es auffallend seyn, daß man durch Hulfe der

Salpetersaure nicht etwas kohlensaures Gas, oder abgeschiedene Kohle erhalten sollte.

Obgleich die Chemiker schon seit langer Zeit auf diese Art Phosphorsaure bereiteten, so glaubte ich doch scigenden Versuch mit aller Vorsicht anstellen zu müszn. - In einer mit einem Glasstöpfel versehenen Tubulat - Retorte wurde verdünnte Salpetersaure ins Kochen gebracht und der Phosphor stückweise hinangetragen. An der Retorte war ein Ballon und rine mit Kalkwasser gefullte Flasche angebracht. Es entwickelte sich nur Salpetergas, aber keine Kohensaure. Als die Salpetersaure in der Retorte sehr concentrirt wurde, entstand eine schwache Trübung im Kalkwasser und es bildete sich ein wenig phosphorigsaurer Kalk, weil durch die Gewalt der Entwickelung des Gases und durch das starke Aufbrausen rin wenig Phosphor mit hinübergerissen und durch die in den Gefaßen befindliche Luft gesäuert wurde. Dais etwas Phosphor verflüchtigt und wohl auch von Salpetergas aufgelost mit übergeht, wurde mir dadurch zur Gewissheit, dass sich in einer mit salpetersaurem Silber angefallte Flasche ein schwarzer Niederschlag bildete, und in diesem Fall eutstand in der folgenden Flasche, welche Kalkwasser enthielt, keine Trubung mehr.

Ich wunschte sehr etwas Phosphor ohne Hulfo der Kohle zu bereiten. Zu dem Ende brachte ich zeme verglaßte Phosphorsaure in eine Porzellanröhre welche in einen Reverberirofen geglüht wurde. An der einen Seite war eine gekrümmte Röhre, welche unter eine Glocke mit Wasser ging und an der andern ein Apparat angebracht, um Wasserstoffgas zu schwach; ich werde daher diese Phänomene näher untersuchen, sobald die heitern Sommertage wieder eintreten werden.

Langsames Verbrennen des Phosphors. nard behauptet, daß beim laugsamen Verbrennen des Phosphors sich immer ein Theil kohlensaures Gas. bilde und dafs aus diesem Grunde nur 0,18 bis 0,10 Luft absorbirt werden. Ich brachte ein Stück weifen Phosphor an einer Glasnadel befestiget in einen graduirten Cylinder, welcher 100 Theile Luft enthielt; nach einigen Tagen hatte der Phosphor o.21 Luft absorbirt und das Wasser war in die Rohre gestiegen. Brugnatelli hat dasselbe Resultat erhaltens Fine breite dunne Scheibe Phosphor wurde in eine Flasche gebracht, welche 3 Quartier (Litres) mit Kalkwasser gewaschener Luft enthielt. Das langsame Verbrennen des Phosphors, bei einer Temperatur von 15 bis 200 R. dauerte wenigstens 6 Tage; alsdann waren keine weißen Dampfe und kein Leuchten mehr im Dunkeln zu bemerken. In einer großen Anzahl Flaschen wurde das langsame Verbrennen des Phosphors auf eben angeführte Art wiederholt, ohne jedoch gewaschene Luft anzuwenden. welches ich für überflüssig hielt; ich ließ alsdann die gebildete Saure durch ein Uebermaafs von Kalkwasser absorbiren. Die Niederschläge aus den verschiedenen Flaschen vereinigt, wurden in eine Tubulatretorte gebracht, welche durch eine gekrümmte Rohre mit Kalkwasser in Verbindung stand. Als Salpetersaure in die Retorte gegossen wurde, lösete sich der Niederschlag ruhig und ohne Autbrausen auf; ich erwärmte alsdann die Flussigkeit bis zum Kochen, und dennoch wurde das Kalkwasser keinesweges gorübt. Es war inzwischen zu befürchten, daß die Kohlensaure beim langsamen Verbrennen des Phosphors sich nur dann erst bilden|mochte, wenn dieser ganzlich verzehrt ist. In dieser Absicht bediente ich mich der leberbleibsel von Phosphor, welche schon größtentheils in den Flaschen verzehrt waren. Diese kleinen Stücke waren endlich ganz verschwunden, ohne daß sich eine Spur von Kohlensaure gebildet hatte.

Anstatt des Kalk - oder Baryt - Wassers bediente ich mich auch des Ammoniums, um die gebildete Saure nach dem langsamen Verbrennen des Phosphors zu sättigen. Diese Flüssigkeit wurde alsdann durch salzsauren Kalk zersetzt. Schon durch das blose Anschauen würde man gewissermassen die beiden Niederschlage von einander unterschoiden können: der kohlensaure Kalk fählt ziemlich schnell zu Boden, während der phosphorsaure Kalk sich sehr langsam in Flocken niederlegt, welche oft mehrere Tage in der Flüssigkeit herumschwinimen.

Wenn der Kohlengehalt im reinen Phosphor sich bestätiget hatte, so wurden dadurch neue Zweifel iber die Zersetzung der Kohlensaure in den kohlensauren Salzen entstanden seyn; denn man könnte die schwarze kohlige Materie zum Theil dem Phosphor puschreiben.

# Folgerungen

Aus den hier angeführten Versuchen scheint Folgendes hervorzugehen:

1) Phosphor im luftleeren Wasser, so wie in einigen andern durchsichtigen Flüssigkeiten, der Sonne ausgestellt, wird roth ohne in eine schwache

Saure überzugehen. Die blaue Flamme des brennenden Schwefels und die weiße Flamme des indanischen Weißfeuers bringen nicht dieselbe Wirkung auf ihn hervor.

- 2) Im fluchtigen Schwefelalkohol wird er nicht roth, wovon die Ursache der Gegenwart des Schwefels zuzuschreiben ist. Phosphorschwefel im Wasser der Sonne ausgestellt, wird nur dann erst roth, wenn der größte Theil des Schwefels durch die Zersetzung des Wassers versehwunden ist.
- 5) Im flussigen Ammonium wird der Phosphor schwarz.
- 4) Im Vacuum wird er roth; in der torricellischen Leere legt er sich in glanzenden rothen Flachen an die Wände der Röhre.
- 5) Im Wasserstoffgas und im Stickstoffgas wird der Phosphor schnell roth und die Fiaschen fullen sich mit rothen sternformigen Krystallen au. Bei einer gleichen Temperatur an der Sonno schmelzt er viel schneller im Stickstoffgas, als im Wasserstoffgas. Das Röthen des Phosphors findet ebenfalls Statt im Kohlenwasserstoffgas, und kohlensauren Gas, im Arsenikwasserstoffgas und Schwefelwasserstoffgas.
- 6) Das reine Phosp' orwasserstoffgas wird roth an der Sonne; dieser rothe Niederschlag enthalt keine Kohle.
- 7) Das Ammoniakgas, welchos man durch fließenden Phosphor streichen laßt, ertheilt ihm eine
  dunkle Farbe und es entwickelt sich etwas Phosphorwasserstoffgas. Der Phosphor, unter eine
  mit Ammoniakgas gefüllte Glocke gebracht und

den Sonnenstrahlen ausgesetzt, wird schwarz, verbindet sich mit Ammoniak und ist im Stande dieses Gas völlig zu absorbiren.

- 8) Das rothe Pulver (Oxyd) bildet sich weit schneller im violetten Strahl des prismatischen Farhenbildes, als im rothen, weit schneller unter violetten, als unter rothen Gläsern.
- 9) Der weiße durchsichtige mehrmals destillirte Phosphor enthalt keine Kohle. Das rothe Pulver, welches sich in den verschiedenen der Sonne ausgestellten Gasarten bildet, oder nach dem schnellen Verbrennen des Phosphors zurückbleibt, ist nicht, wie Thenard es behauptet, eine Phosphorkohle, sondern ein rothes Oxyd.
- 10) Endlich durch das langsame Verbrennen des 4 mal destillirten Phosphors bildet sich keine Kohlensaure.

## Nachschreiben des Herausgebers.

Je interessanter in wissenschaftlicher Hinsicht die vorhergehenden Untersuchungen über Lichtwirkung auf Phosphor sind, desto angenehmer wird es den Lesern seyn eine genauere Erzählung auch jener, in der Note S. 98. erwähnten, ähnlichen Versuche Dr. Seebecks über denselben Gegenstand zu lesen. Hier ist dieselbe:

"Ich lies gereinigten Phosphor in einer mit Wasser umgebenen und mit einem weißen Glase bedeckten Schale im Sonnen- und auch im blosen Tageslichte zersließen; es blieb jederzeit ein beträchtlicher rother Rückstand, welcher nicht zersloß, sondern je länger er dem Lichte ausgesetzt war, immer dunkler, ja fast sohwarz wurde. Eine andere Portion von demselben Phosphor liefs ich im Dunkeln zerfliefsen, und es blieb nicht der mindeste Rückstands der ganze Phosphor wurde in phosphorige Saure verwandelt. Der Phosphor lag in einer Glasschale und war in einer Serpentinsteinbüchse, worin sich Wasser befand, und noch überdem in einer Blechschachtel eingeschlossen. - Ich bemerkte auch, daß sich der Phosphor im Dunkeln, unter übrigens gleichen Umstanden in kürzerer Zeit sauerte, als an einem hellen Orte. - Eine dritte Portion von diesem Phosphor wurde unter einer gelbrothen Glasglocke and eine vierte Portion unter einer dunkelhlauen Glasglocke dem Sonnen - und Tageslichte mehrere Wochen hindurch ausgesetzt. Der Phosphor unter dem rothen Glase zerflos vollkommen, der unter dem blauen Glase hingegen hinterließ einen betrachtlichen rothen Rückstand; es verhielt sich also die rothe Belenchtung hier, wie in mehreren anders Fällen \*) als ganzliche Abwesenheit des Lichtes, und die blane Beleuchtung wirkte wie farbloses und reines Sonnenlicht auch auf den Phosphor, wie überall wo das Licht eine Action ausübt. - Ich brachte nun den rothen Phosphorrückstand, welchen man bis dahin für ein Phosphoroxyd gehalten hatte, mit Wasser umgeben, doch nicht damit in Berührung unter eine rothe Glasglocke, und ließ ihn an 2 Monate im Sonnen- und Tageslichte stehen; er zerfloß nicht, und veranderte auch seine Farbe nicht. Diese Versuche wurden zuerst im Sommer 1810 angestellt. Ich bemerke noch, dass hier, so wie bei allen mei-

<sup>\*)</sup> Vergl. dieses Journ. Bd. 5. S. 236.

pen Versuchen mit farbigen Gläsern, die gelbrothen Gläser viel heller und durchsichtiger waren, als die blauen.

"In der Torricellischen Leere habe ich mit Kunkelschen Phosphor keine Versuche angestellt, wohl aber mit den Leuchtsteinen. Diese leuchteten in derselben vortrefflich. Das Quecksilber war über den bononischen Phosphoren ausgekocht worden, indem diese durch eine Verengerung der Barometerröhre unter dem Quecksilber gehalten wurden. Leuchtsteine hatten hierdurch etwas gelitten, an einigen Punkten war sogar Zinnober entstanden; sie leuchteten desshalb nicht so lebhaft als vorher. Das Quecksilber wurde nach einem Jahre aus der Röhre gelassen, und sie leuchteten nun in freier Lust auch nicht stärker als im leeren Raume, ein Beweis, dass das schwächere Licht derselben nur von der Veränderung der Oberstäche durch die Einwirkung des Quecksilbers herrührte."

Beebeck.

# Auszug eines Briefes

des

Dr. Marcet an Profess. Prevost

über ein

# verpuffendes Oel

(Uebers, nus der Bibl. britann. Decemb. 1812. S. 300.)

Man hat so eben ein sehr furchtbares verpussende

Ein junger Student im Cambridge beobachtet zufällig vor einigen Monaten, daß wenn man eine Glocke mit oxydirt salzsaurem Gas über eine Auflösung von Ammoniak oder salpetersaurem Ammoniak bringt, sich nach einer viertel, oder halber Stunde kleine Oelkügelchen auf der Oberfläche de Auflösung bilden. Diese kleinen Kugeln sinken bale in der Flüssigkeit zu Boden, worauf sie sich nach einigen Stunden wieder in Gas verwandeln, entweder ganz, oder zum Theil.

Diels ist alles was der junge Mensch beobachtete Aber Davy prufte dieses Oel vor einigen Tagen und ich war bei ihm, als er zum ersteumal es bereitete. Legt man ein Kügelchen dieses Oels au ein Stück Glas, und nähert dasselbe einem Lichte so breunt das Oel augenblicklich mit schwacher Verpuffing und lebhaster Flamme. Wenn aber das Kügelchen in einem verschlossenen Gesass erhitzt wird, so zerknallt das Gesass mit einem fürchterlichen Schlag, bei einer Warme, die wahrscheinlicht nicht größer ist, als die der Hand.

Mischet man dieses Oel mit Olivenol, so entzündet es sich schon von selbst in der Kälte; mit Terpentinöl verpusit es sürchterlich.

Als Davy zum erstenmal dieses Oel bereitete, so begegnete dabei kein Unfall. Ich bereitete es selbst am folgenden Tag ohne Gefahr. Aber einige Tage nachher hätte Davy fast ein Aug verloren, bei einer Verpussung, die ihm ein Bruchstück in die Hornhaut warf; doch ist er wieder genesen.

Man hat einigen Grund zu glauben, dass dieser Stoff (der wahrscheinlich eine Verbindung von Halogen und Azot ist) in Paris schon bekannt sey, aber dass man ein Geheimnis daraus machte. —

Anmerkung von den Herausgebern der Bibl. britannique.

Es ist ausnehmend wahrscheinlich, dass dieser Stoff derselbe ist, welcher im vorigen Jahr von einem Chemiker in Paris entdeckt wurde, und dessen Verpussung ihn beinahe ganzlich des Gesichtes beraubt hatte. Er sicherte sich den traurigen Ruhm der ersten Entdeckung, indem er dem Institut ein versiegeltes Schreiben sandte, worin das Einzelne seines Versahrens enthalten war. Hatte er es damals bekannt gemacht, so ware, allem Auscheine nach, dem berühmten englischen Chemiker ein Unfall erspart worden, der sehr schwer hatte werden können.

# Ueber eine Erscheinung, welche

# der Baryt und Strontian darbieten,

wenn sie sich rasch mit salzsaurem Gas verbinden:

TOD

OHEVREUL.

(Uebers, aus den Annales de Chimie, Dec. 1812, S. 285.)

Um die Entwickelung von Wasser zu zeigen, die bei Verbindung des salzsauren Gases mit trockenen Basen stattfindet, füllte ich mit Quecksilber eine kleine umgebogene Glasglocke, ähnlich denen, die Gay-Lussac und Thenard bei ihren Versuchen über die Kalimetalle gebrauchten. Ich ließ salzsaures Gas eintreten, und brachte dann in den gekrunmten Theil ein Stuck atzenden Baryt, durch die Zersetzung des salpetersauren Baryts gewonnen. Ich erwarmte den Baryt mit einer Weingeistlampe, das Gas dehnte sich aus, dann wurde es verschluckt, der Baryt verbreitete ein schönes rothes Licht, es entwickelte

dung in Fluss gerieth. Obgleich nur wenig Gas angewandt worden war, so schlug sich doch eine merkbare Menge Wasser an den Wanden der Glocke nieder. Diese letzte Erscheinung haben Gay-Lussac und Thenard (uber Baryt, in einer Glasröhre erhitzt, salzsaures Gas treibend) schon vor mir wahrgenommen; aber die Art wie sie arbeiteten binderte sie die Lichtentwickelung zu bemerken; weil bei ihrem Versuche das Gas nur nach und nach über eine große Masse Baryt ging und daher die Lichtentwickelung, wenn sie Statt fand, nicht merkbar werden konnte.

Vollkommen reiner Strontian giebt dieselbe Erscheinung als der Baryt; aber ich will bemerken,
daß man den Theil der Glocke, worin er enthalten
ist, zwischen Kohlen bringen müsse. Stellet man
den Versueh in der Dunkelkeit an, so ist das Licht,
welches sich entwickelt, überaus lebhatt; man kann
es blos mit dem einer heftigen Verbrennung vergleichen.

Die Thatsache, die ich so eben erzählte, gehört zur Gattung derjenigen, welche beweisen, daß die Lichtentwickelung, welche bei der chemischen Wirkung der Körper auf einander stattfindet, nicht innuer von Oxydirung herrührt; sie kann bei jeder Verbindung stattfinden, deren Grundstoffe sich sehr verdichten und die mit Hestigkeit erfolgt. Diese Thatsache ist ahnlich der Lichterscheinung beim Loschen des Kalks, und bei Verbindung mehrerer Matalle mit Schwefel.

# 126 Chevreul über eine Lichtentbindung.

Ich ethitzte auch Kalk im salzsaurem Gas, um zu erfahren, ob er sich wie Baryt und Strontian verhalte, aber es entstand kein merkliches Licht, indess wurde das Gas schnell verschluckt, und der salzsaure Kalk gerieth in Flus. Uebrigens ist es möglich, dass das Licht des Brennmaterials, welches man bei dem Versuche zur Erhitzung des Kalks anwendet, dasjenige unwahrnehmbar macht, welches sich bei dem Prozess entbindet.

# BEILAGE I.

Besondere

meteorologische Bemerkungen über

jedes Monat des Jahrs 1811.

Vom

Prof. HBINRICH.

(Fortsetzung von Bd. VI. Beil. I. II. und III.)

# September:

Barometer. Vom 1—19. stets hoher Barometerstand mit anhaltend schöner Witterung; mlt dem eintretenden Aequinoctinm änderte sich alles plötzlich: das Barometer bis zu Ende
tes Monats niedrig, der Himmel größtentheils bewölkt, öftere
Regen, hiemit feuchte und kalte Luft. Die mittlere Höhe beträgt um 3 Linien mehr als gewöhnlich: die ganze Verändetrug zwischen den zwei Extremen 9 Linien. Nur eine Hauptthwingung; mithin der Druck der Luft, und was die Veräntrug hierin bewirkt, ziemlich gleichförmig wirkend.

Thermometer. Die mittlere Temperatur des ganzen Mo12 Gr.; also genau so wie sie nach der Regel seyn
12 dans in da mein Thermometer dieses Monat gegen Norhing, und den ganzen Tag hindurch stark beschattet war,
ind meine Resultate wohl etwas zu niedrig. Mein Therter mit der Glasscala, das ich gewöhnlich von der Senne

#### Heinrich's

beacheinen lasse, etieg in den Nachmittagsstunden täglich att no bis 23 Grade, bis auf den 20. September, als den leizten achönen Tag dieses Monats; kurz vor Sonnenaufgang hingegen fiel es immer auf + 5 Ct. R.; die Nächte waren bereits sehr kühl.

Hygrometer. Die mittlere Trockenheit übertraf jene de Augusts, in den ersten zwanzig Tagen nämlich war die Luft ungemein trocken: an 6. erreichte das Hygrometer den höchsten Stand des ganzen Jahres mit 849 Gr.; auch fiel während dieser Zeit kein Tropfen Regen. Die mittlere Trockenheit dieser zwanzig Tage 1st 760 Gr., und die der letzten zehn Tage 599 1; ein beträchtlicher Unterschied! Der Nebel am 22. drückte das Hygrometer auf 579 Gr. hersb., der am 27. auf 493.

Regen. In allen nur 10 Linien: das Mittel aus zehn Jaharen giebt 25 de Linien. Der erste Regen fiel den 21. fruhe ferner den 23, 24, 25, 29. Die Herbat - Tag - und Nachte gleiche behauptete diessmal ihre Rechte. Die Monds - Erdniche hingegen ging ohne mindeste Wirkung volbei. Sehr hoher Stand des Barometers. gans heitere Luft, und Windstille herrschten vor - und nach dem Perigaeum.

Gewitter. Wind. Im gansen Monat kein Gewitter und kein Sturm, ja nicht einmal ein windiger Tag. Unter alles Winden stellte sich Nordost am öftesten und längsten ein.

#### October.

Barometer. Vom 1 — 23. stets über dem Mittelständ, vom 24 — 51. immer sehr tief und veräuderlich. Die mittlere Höhd des ganzen Monats (27" 6", 2) beträgt nur um 1 Linie weiniger, als die allgemeine Tabelle angiebt.

Das Maximum des ganzen Monats 27" 4", 66, das Minimuin 26" 2", 83: Unterschied 13, 83 Linien, also sehr beträchtlich: Butfernung beider Extreme seht Tage. Der bockate Barometerstand ereignete sich bei anhaltendem, sehr dichttem Nebel, der wie Regen herabthaute, und sechs Tage nicht verschwand. Der niedrigste Stand bei une ohne Fo gen, abet im Venetlanischen Sturm, Plateregen und Ueberschwemmung.

#### meteorolog. Beobachtungen über 1811.

Berometrisches Mittel der ersten drei und awanzig Tege: 27", 87: Mittel der letzten acht Tage: 26" 7", 42.

Thermometer. Im Ganzen ein nehr warmer October; die mittlere Temperatur zu + 9, 7 übertrifft das Mittel der allgoneinen Tabelle um mehr als swei Grade. Soust erreichte das Thermometer in den Morgenstunden öfters den Gefrierpunkt, and such noth tiefere Grade, hener war das Minimum + 35 R., hingegen erhob es sich noch sehr oft Nachmittag auf 15 bus 19 Grade. Den a. und 6, Nachmittage hatten wir noch ein ntferntes Gewitter, und in der Nacht vom 25. auf den 26. hat es stark geblitst, worauf häufiger Regen erfolgte. Diese gelinde Watterung wirkte gans besonders auf die Vegetation. und brechte einen zweiten Frühling zurück. An den Landetrassen sah man Blumchen, wie im Frühling, neue Erdbeeten reiften, die Wintersant keimte hoch empor, und schols beinahe in den Halm: die Nachrichten aus Italien und dem südlichen Frankreich eind aus öffentlichen Blättern bekannt, t. B. Getreid und Obstbäume zum zweitenmal in der Blüthe. Man eringere sich an den Herbat von 1806 und 1807.

Hygrometer. Der seuchteste Monat im gausen Jahr. Die mittlere Trockenheit des Octobers ist im Durchschwitt aus zehn Jahren 656 &; heuer war sie 55: 2; also um 125 Grade zu gezing: (1810 hatten wir 735 Gr.) Oesterer Regen, und vorsüglich die vielen Nebel waren hievon die Ursache. Fünszehn Tage hatten wir Nebel, die ost den ganzen Tag anhielten. Am 12. sank das Hygrometer bis auf 275, nach dem 11. Februar der niedrigste Stand. Nach den taglichen Mitteln zu urtheilen, waren solgende Tage sehr seucht, vom seuchtesten angesangen: der 20, 21, 23, 22, 23, 18, 12, 17, 50, 12, 24, 16.

Regen. Im Ganzen 19 1 Linie, also nur um zwei Linien mehr als gewohnlich im Mittel. Die Regentage fallen größetentheils auf die esste, die Nebel auf die zweite Hälfte des Monets; jene hängen vermuthlich noch mit der Tag- und Rachtgleiche ausammen.

#### Heinrich's

Wind, Unter S14 Beobachtungen treffen auf

O, SO, NO, 179.
W. SW, NW, 132:
N. NO, NW, 44.
S, SQ, SW, 110.
Die Ostwinde waren also herrschend.
vorzuglich Ost, und Südost. Dann folgen-die Westwinde.

Die Ludt war immer sehr ruhig, und wir hatten in allem mut sechs etwas windige Tage. Anf das Monds-Perigacust-felgte Wind und Regen.

#### November.

Barometer. Vom 1. biz 7., und vom 17. bis 30., alecswei Drittel des Monats immer sehr hoher Stand; daher die
mittlere flohe um zwei Limen die gewohnliche übertrifft. Nie
fiel es betrachtlich tief, wie in andern Wintermonaten, und die
ganze Veränderung beträgt nur 10 Linien. Das Mittel aus
meunzehn Tagen, auf welche die beträchtlichen Baro neterhöhen
fielen, gieht 27" 3", 5. das Mittel der übrigen eilf Tage 26"
20", 45. Achnliche Fälle kommen vor 1792, 1799, 1805;
also seit vierzig Jahren nur viermal. Die Temperatur war dabei gemassiget, die Luftfench igkeit gleichfalls, der Niederschlage
an Regen und Schnee hielt sich ans Mittel, funfzehn Tage hatten wir Sonnenschein, und eben so viele Nächte sahen wir den
gestirnten Himmel die Westwinde waren zwar herrschend,
übelt stellten sich anch die Ostwinde öfters ein. Ein seltener November, wie der ganze Jahrgang.

Thermometer. Erst den 18. Abende erreichte es sum erestenmal den Gefrierpunkt, und so die noch übrigen Tage des Monats. Der niedrigste Stand am 23. frühe betragt nur — 3, 2 Reichingegen hatten wir die ersten eilf Tage gewohnlich 10 bis 12. Grade Mittagwärme im Schatten. Das monatliche Mittel. — 4 Gr. beträgt um 1 g. Gr. mehr als gewöhnlich. Nimmt man die Mittel von zehn zu zehn Tagen, so erhalt man: — 7, 722. — 5, 68. — 0, 75. Gleich warme November kummen vor 1,79, 1601, und 1806, also seit vierzig Jahren vierzal. Die in den theusen Sommermonaten erhöhte Temperatur des Erdballs verschichten langsam mit.

Hygrometer. Die Luft größstentheils ziemlich trochen, das monatliche Mittel gans wie es soyn sollte. Wir hatten nur fünfmal Nebel, und zwölfmal etwas Rogen oder Schnee. Sechemal stand das Hygrometer Nachmittags über 700 Gr., und nur fünfmal unter Son Gr. Der trockenste Tag war der 22., bei sollkommen heiterer Luft und etwas starkem Nordestwindes der fauchteste aber der So. November, bei anhaltendem diehe im Nebel. Merkwirdig ist's, dass das Hygrometer am 7. auf 716 Gr. stand, ungeschtet der Himmel bewölkt wan, und hald ihrend Regen fiel.

Regen. In allem 20 Linion; das Mittel aus 24-Jahren giph)
18, 3: der von Zeit zu Zeit fallende Regen war immer sahn
fain und spersam. Am 17. November fiel der erate Schnen bei

- 3 Lufttemperatur, vor- und hernsch Regen.

Wind. Unter 302 Beobachtungen kommen vor

0, NO, 80, 120mal

W, NW, SW, 177 -

h, NO, NW, 26 -

8, SO, SW, 75 - }

Herrschend waren also die Weste winde; vorsüglich West: denn die Ostwinde, worunter Ost am öftse sten vorkömint,

Zehnmal war der Wind etwas stärker, den 11. Abenda marmisch mit Regen. Den 21. Perigaeum ohne souderliche Wetterveränderung; dabei anhaltend hoher Stand des Barometers.

#### December.

Barometer. Sehr veränderlich, mit auffallenden Schwistgungen, wie in diesem Monate gewohnlich. Die zwei Extreme sind im 14 \frac{1}{2} Linien von einander entfernt: das monatliche Mittelt inst nach der allgemeinen Tabelle bis auf \frac{1}{2} Linie zu. In stammen funf bis sochs Hauptschwingungen vor. Am rustigsten hielt sich das Barometer vom 18. Abenda bis zum 20., siegleich ziemlich schone Witterung.

Thermometer. Die Luft-Temperatur war genun eo, wie im Mittel zu eegn pflegt, - o, 7 R. Vom 9. bis zum 15. 24 som 26. bis zum St. blieb das Thermometer stets unter Gefererpunkt; hingegen den 1, 6, 15, 18, 20, 22, 24. bis uher demselben. Der henerige December gehört also un-

#### Heinrich's

- 7 I R: hochster 4- 5 . Der De war der warmste, der St. der kalteste Tag.

mercemeter. Nach dem Hygrometer ein trockener Deceme. w. wgeachtet mehr Regen und Schwee fiel als soust. Die Trockenheit, 585 Gr., beträgt um 18 Gr. mehran das gewohnliche Mittel. Die trockensten Tage fallen vom . but it., und vom 24. bis 31.; diese Tage gehoren sugleich enter die kalten; also trockene Kälte. Das Maximum des Docembers kommt jenem des Octobers gleich; im Durchschnits war die Luft im December ohne Vergleich trockener, als im October. Achtmal hatten wir Nebel, der aber nur zweimal marklich auf das Hygromoter wirkto.

Regen. Zusammen 22 Linien, etwas mehr, als es im Mite tel seyu sollte. Sechsschumal hatten wir Schnee oder Regent letzteres ist im December wohl ausser der Regel, nur heuer nicht; den 24, fiel bei stürmischer Luft dichter Regen. Na vierschn Tage waren gans trub; die übrigen wenigstens aus Theil vermiecht.

Wind. Aus 310 Beobschtungen ergiebt sich

O. NO. SO. 152mal: ) W. NW. SW. 154 -

aich also das Gleichgewicht. Doch hielt unter den einzelnen Win les Ost am langsten an: Sudost, West N. NO. NW. 69 and Nordwest kommen gleich oft vot SW. 100 -

Die ubrigen sind von keiner Bedeutung.

Die Ost- und Westwinde hielten

Viersehn Tage waren mehr oder minder windig, und unter diesen eine stürmische Nacht vom 25. auf den 24., also einen Tag nach der Monds-Erdnähe; während dem Sturm bel das Barometer um dritthalb Liuien; und atieg wieder um vierthalb Linion.

Mittlerer Stand aus allen Beobachtungen des ganzen Jahres, welche sich auf 5560 belaufen.

Barometer : 27" o'", 2925; um o'",3 hoher als gewöhnlicht Thermometer: + 8,47 R.; um 0,9 höher als gewöhnlich, Hygrometer: 645, 23; um 42 1. Gr. niedriger, als gewohnlich.

#### meteorolog. Beobachtungen über 1811.

Rogen: 20 Zoll, 2 } Linien; um 2 Zoll niedeiger als ge-

Also mit wenigen Worten; Im Jahre 1811 waren Druck, Temperatur und Feuchtigkeit der Luft beträchtlicher als sonet, im Mittel genommen; der Niederschlag durch Regen und Schner erfolgte ganz in der Ordnung, nur nicht zur gehorigen Zeit.

Der herrschende Wind war einzeln genommen Nordwest; sählt man aber die zwei anliegenden Winde zum Hauptwind so erhalt man Ost 1685, West 1586, Nord 1491, Sud 880.

Darstellung der Witterungsbeobachtungen in krummen Linien, oder geometrische Construction derselben.

Diese vom berühmten Lambert vorzüglich empfohlene Methode gewährt mannigfaltige Vortheile. Man kann das Ganze mit einem Blicke übergehen: die Verschiedenheiten im Gange esselbon Instrumentes, s. B. des Barnmeters, nach Verschiedraheit der Zeit oder des Ortes, fallen sogleich in die Augen; die Harmonie oder Abweichung verschiedener meteorologischen listrumențe zu gleichen Zeiten zeigt sich sehr schön, u. s. f.; Liber see sur Auffindung allgemeiner Resultate sehr gute Dienste leistet, judem sie den Naturforscher aufmerksam macht, worauf er vorzüglich zu schen hat. Hiebei wird aber vorauspretet, dals er die bestimmten numerischen Angaben, oder des eigentlich Tagebuch immer bei Handen hat; weil man die sometrucke Construction nicht wohl nach einem so greisen Ysafastabo entwerfen kann, dafa sich die Decimalen und Centewasten von Linien und Graden dabei bestimmen lassen. - Tages sechs - acht - bis zehnmal beobachtet, der muss with bei diesem Entwurfe an das arithmetische Mittel halten, indea es micht wohl angeht, die stundlichen Veränderungen neseln darzustellen; so wenigstens verfahre ich am Schlusse in labres sam Behuf meiner meteorologischen Untersuchunpo beigefugte Tabelle liefert die ersten drei Monate von Bit. Die drei Hanptinstrumente, stehen untereinander, und

#### Heinrich's

8

die Zeichung redet für sich selbst. Zur Erläuterung der vierten Curve dient folgendes: die Heiterkeit der Atmosphäre theile ich nach ihren verschiedenen Abstufungen in eilf Theile ein, und setze

volkommen heitere Luft ohne Dunst und Wolke	<b></b>	10
minder vollkommen heiter		9
sehr wenige Wölkchen, also sehr schön .	===	8
mehr heiter ale Wolken	===	7
swischen heiter und Wolken gleich getheilt .	==	6
mehr Wolken als Blaues	<b>=</b>	5
ganz überzogener Himmel, doch mit dünnen Wolken	=	4
gans und dicht überzogen		5
gans überzogen und augleich Regen oder Schnee	=	2
dünner Nebel	-	1
dichter Nebel		0

Hieraus entstand die Curve von der mittleren Beschaffenheit der Atmosphäre, oder der Witterung, in Rücksicht der Reiterkeit der Luft.

Den Commenter über die Tabelle kann sich jeder selbst machen; er würde nur dann vollständig werden, wenn man das Ganze hätte liefern können, was aber für ein Journal zu umständlich wird. Vielleicht ist dieser Auszug achon zu lang gerathen.

. .  .

#### Ueber

# Bildung und Grundmischung der Blausäure,

m i t

Hinsicht auf Widerlegung der Idee von Säuren ohne Sauerstoff.

Vom

Apotheker G. F. HAENLE in Lahr.

ch habe in dem sten Bändchen meiner chemischtechnischen Abhandlungen, über das Berlinerblau
(Frankfurt am Main 1810.) eine Hypothese über die
Grundmischung der Blausäure aufgestellt, welche
der Aufmerksamkeit und des Beifalls unserer berühmtesten Chemiker gewürdigt wurde, und die ich,
als Beitrag zur nahern Kenntniss der Säuren ohne
Sauerstoff, im Auszuge hier mittheile.

Es ist merkwirdig, und bei der Betrachtung über die wahre Natur der Blausaure, nicht außer Augen zu lassen, daß sie erst im neutralen Zustande en Charakter einer Saure durch vollkommene Salz-bildung annimmt, im freien hingegen ganz andere und Theil entgegengesetzte Eigenschaften aussert.

Der Sauerstoff nimmt an der Erzeugung der Einen Blausäure scheinbar keinen Antheil, denn

er aussert sein Daseyn auf keine Weise, und ist noch nie als Bestandtheil davon geschieden wordens auch besitzt die Blausaure, im reinen Zustande, beinahe keine von den allgemeinen Eigenschaften einer Saure, vielmehr widerspricht sie solchen durch entgegengesetzte, wodurch sie eher den verbrennlichen Producten als den Sauren anzugehören scheint.

Demohngeachtet wissen wir, daß sie sich mit dem rothen Quecksilberoxyde, so wie mit Kalien zu einem vollkommenen Salze verbindet.

Um diesen Widerspruch zu heben, habe ich mit die Sache auf folgende Art erklart.

1.

Der Umstand, daß aus Ammonium und Kohle Blausaure hervorgebracht werden kann, giebt und deutlich zu erkennen, daß wir den Stick - Wasserund Kohlen - Stoff als das wahre Substrat dieser Sautzu betrachten haben.

Wenn diese Stoffe in bestimmten, von uns noch nicht ausgemittelten, Verhaltnißmengen in chemisch Verbindung treten, so wird ein Product erzeugt, da eine bedingte Saurefähigkeit erhalt; dieses Product ist der blaufarbende Stoff (zootische Farbestoff) da wir Blausauce nennen.

So gering die Energie dieser Saure zur Salzbildung auch immer seyn mag, indem sie schon durch die Kohlensaure aus ihren Verbindungen mit Kalier geschieden wird, so scheint es doch, daße ihre Actiditat durch den, als Bestandtheil des Kali hervortretenden, Sauerstoff bedingt werde, durch desse Anziehung sie zwar als Säure gebildet, diese aber

im Moment ihres Entstehens, vom Kali wieder neutralisist wird.

Ż:

erstoff ist aber so stark, dass eine höhere Temperatur erforderlich ist, wenn dieser sich mit dem blaufarbenden Stoffe verbinden soll. Indem nun das Kali mit der thierischen Kohle geglüht wird, wird das Band zwischen der kalischen Grundlage und dem Sauerstoffe gelöst, In der thierischen Kohle werden der Kohlen- und Wasser-Stoff, durch Beitritt des Stickstoffes; zu einem eigenen Producte, zu zootischem Farbestoffe gebildet, und potenzirt, als sänresähige Basis, mit der Grundlage des Kali, unter Vermittelung seines Sauerstoffes (als nächste und innerlässliche Bedingung der Salzbildung) ein neues Product, zootischsaures Kali hervorzubringen.

3.

Es ist begreislich, dass in dieser Temperatur etwas Sauerstoff durch die thierische Kohle losgerissen wird, und als Kohlensaure entweicht, wodurch
sich auch der ihn betressende Antheil der kalischen
Grundlage verslüchtiget; und da solche verbrennlich
ist, so geräth sie beim Oessen des Schmelzgesasses
plötzich in Flamme. Auch beim Umrühren der
Masse erscheinen in allen Zwischenraumen des Gemenges unendlich viele kleine Flammchen, welche
ein sichtbarer Beweis jener chemischen Thatigkeit
sind.

4

Die zur Bildung der zootischen Säure erforderliche Temperatur ist nicht hinlänglich alles Kali von verwandeln; wir haben also nur eine Mischung von mildem Kali, auf welches der thierische Parbestoff wegen der Kohlensaure nicht einwirkt, und von neutralem zootischsauren Kali.

5

Wird die Glühbitze langer unterhalten, so verschalt sich der weitere Erfolg umgekehrt, und wir sehen nun einen feinen Rauch, der uns die Zerstörung der Blausäure zu erkennen giebt. Es ist jetzt die hochste Zeit die Masse aus dem Feuer zu bringen; ließe man solche allmählig an der Lust erkalten, so würde, bis zu ihrem Verglühen, noch viele Blausaure verloren gehen, und wir würden wemgenund ein schlechteres Blau erhalten. Darum ist ein besser sie sogleich im Wasser zu loschen.

6.

Bei schnellem Eintragen der glühenden Masse is Wasser zeigt sich ein Phanomen, das meine Hypothese zu bestätigen scheint, und mit den bekannte Metallversuchen Ritters u.s. w. übereinstimmt, nantlich ein starkes Zischen, eine Art von Verpuffungbald mit, bald ohne Flamme. Ueberhaupt hat dieser Schmelzungsprozess viel Achnliches mit der, von mehreren Chemikern durch das Feuer bewirkten Zerlegung der Alkalien. Die Grundlage des Kaliwelche unter dem Gluhen einen Theil ihres Sauer stoss verloren hat, sich aber am Ende der Operation nicht mehr versluchtigen konnte, ergreist mit großer Heitigkeit den Sauerstoss des Wassers, mit dem siesich wieder als vollkommenes Kali reproducirt, de

Wasser wird zerlegt, das Wasserstoffgas entzündet sich, und verpufft durch Zutritt des atmosphärischen Sauerstoffes.

7.

Das große Bestreben der Grundlage des Kali den Sauerstoff anzuziehen, macht es auch unmöglich, die zootische Saure als wahre Säure darzustellen. Das Kali befindet sich in seiner neutralen zootischeauren Verbindung im unvollkommenen Zustande, indem der Sauerstoff zwischen seiner Grundlage und dem zootischen Farbestoffe gleichsam ins Mittel tritt, um beide zu einem neuen Ganzen, zu zootischsaurem Kali, zu gestalten; zerlegt man dieses Product, so wird es wieder in seine Factoren aufgelost und wir erhalten die bekannten Stoffe zurück, der Sauerstoff hingegen wird vom Kali zurückgehalten und stellt solches wieder vollkommen her,

8.

Eben so verhält es sich mit den Metallniederschlägen. Mischt man z. B. schweselsaures Eisen mit
zootischsaurem Kali, so wird der zootische Farbestoff
den Sauerstoff sahren lassen und sich an das Eisen
hängen, das unvollkommene Kali aber sich durch
Zurückziehung seines Sauerstoffes wieder zu vollkommenem Laugensalze bilden, welches nun, nach den
gewöhnlichen Verwandtschaftsgesetzen, das Eisenoxyd niederschlägt.

Hieraus liesse sich nun erklären:

Warum die zootische Saure, zu Folge ihrer Bedingungen, keines besondern sauerungsfahigen Prinzips bedarf, um wahre Salze zu bilden.

- 2) Warum durch Vermischung des Kali mit thierischen Substanzen in medriger Temperatur keine
  Blausaure erzengt werden kann. Es wird auch
  hieraus begreißlich, warum das zootischsaure Eisen (Berlinerblau) durch Aetzkali zerlegt und letztes in zootischsaures Kali verwandelt wird. Dez
  Grund liegt, nach meiner Ansicht, ehenfalls in
  der, zur Bildung des Aetzkali erforderlichen höheren Temperatur, wodurch die Verbindung des
  Sauerstoffes mit der kalischen Grundlage lockerer wird; und dieser Zustand des Kali ist es immer, wodurch die Samefahigkeit des zootischen
  Farbestoffes bedingt wird, und der auch bei Darstellung des zootischsauren Quecksilbers Statt zu
  haben scheint.
- 5) Warum ein beträchtlicher Theil des Kali beim Schmelzen sich verfluchtigt, und, den Betrag der Kohlensaure abgerechnet, so viel am Gewichte verliert, was auch der scharfsinnige Winterl beobachtet hat.
- 4) Warum das Laugensalz, heim Schmelzen mit thierischer Kohle, nie ganz mit Blausäure gesattig werden kann.
- 5) Warum wir oft wenig und schlechtes Blau er-
- 6) Warum wir, nach dem Abloschen der Masse is Wasser, wieder eine Gewichtszunahme an freien Kati erhalten,
- 7) Warum es uns noch nie gelungen ist, in der zootischen Saure den Sauerstoff als Bestandthei zu entdecken, und
- 8) warum die, durch die zootische Saure bewirkter Metallniederschlage unauflöslich sind; ein Beweis

daß bei solchen keine wahre Salzbildung Statt hat, und daß folglich die farbigen Metallnieder-schlage blos von der Inhasion des zootischen Farbestoffes herrühren.

Die hier aufgestellten Satze begründen, wie es sich aus ihren Folgerungen ergiebt, eine neue Hypothese, welche nicht nur alle bei Bereitung des blausauren Kali und Eisens vorkommende Erscheinungen und Umstände sehr leicht, ungezwungen und daher faßlicher erklärt, als hisher geschah, indem sie uns anschaulich macht, daß das blausaure Kali nicht ohne Sauerstoff gebildet werden kann, sondern dieser Prozeß, und der Zusammenhang der hier aufgestellten Satze, dienen auch als Beleg für Davy's wichtigen Lehrsatz, daß die Kalien keine Hydipide sind, sondern aus einer, durch Sauerstoff modificirten, verbreonlichen Grundlage bestehen.

Da uns die Majoritat unserer Erfahrungen (als positiver Grund) überzeugt, daß der Sauerstoft zur Saurebildung absolut bedingt ist, so entsteht hier die Prage: Welches ist der chemische Zustand in dem och die wenigen problematischen Stoffe befinden, die wir Sauren ohne Sauerstoff nennen?

Als der verdienstvolle Trommsdorff die Sauren systematisch ordnete/ mußte er auch diesen eine Stelle anweisen, aber welche? Er wußte, daß sie Salze bilden, fand aber keinen Sauerstoff-in ihrer Grundmischung, und nannte sie daher Sauren ohne Sauerstoff.

Diese Eintheilung mußte hisher, ohngeachtet des Niderspruchs, in dem sie mit dem Begriffe von Säuen steht, angenommen werden; jetzt aber, da neuere Griabrungen unsern Konntnissen zu Hulfe kommen, wird man auch diesen Stoffen in dem Systeme die ihnen gehuhrende Stelle einraumen, und sie mit Namen von bestimmterer Bedeutung bezeichnen.

Aus der in meiner Abhandlung gegebenen Erklarung der Eigenschaften der Blausaure, und hesonders aus den Satzen 1. 2. und 7 und ihren Polgerungen geht hervor, daß der blaufarbende Stoff. obschon er mit Kahen vollkommene Salze bildet, nacht
als eine Saure, sondern blos als die Grundlage den
Blausaure betrechtet werden kann, welche nur unter besondern, bei den eigentlichen Sauren nicht
bedungenen, Umstanden Salze zu bilden fähig ist.

Eben so verbalt es sich mit der Hydrothionsaure. Wir haben keinen zureichenden Grund das Schwefelwasserstoffgas als eine Same auzuerkennen. Durch die granzende Verbrennung des Kal ums, nach Davy's Versuchen, in diesem Gase, wird die Gegenwart des Sauerstoffes nicht bewiesen, da Licht- und Warmeenthindung nicht muner auf Anwescuheit des Oxy ens deuten, soudern blos auf die Helligkeit und Innigkeit der chemischen Verbindung; und wolltes man ja das Daseyn einer Sauce von dem, keineswegescharacteristischen, Kemizeichen ableiten, daß die blauen Pflanzensafte von diesem Gase geröthet werden, so beruht solches wahrscheinlich auf einem kleinen Antheile sehr unvollkommener und schwacher schweleliger Saure, die in dem, als Gas so sehr expandirtem Schwefel, durch Emwirkung der Luftelectricitat sehr leicht erzeugt werden konnte.

Da das hydrothionsaure Kali nur durch reines atzendes Kali erhalten werden kann, so glaube ich, dats dieser Prozefs mit der Bldung des blausauren kali auf almlichen Gründen beruht: namlich auf

dem Bestreben der kalischen Grundlage sich, durch Huite ihres Sauerstoffs, mit dem Schweselwasserstoff zu hydrothionsaurem Kali zu gestalten, wornach also der Schweselwasserstoff auch erst im Momente der Neutralisation den Character einer Saure annimmt.

Wenn nun die Sauren ohne Sauerstoff nur als Grundlagen zu betrachten sind, durch wolche Vermettelung erhalten sie die Fahigkeit, mit Kalien und Liden wahre Salzveibindungen einzugehen? Zur Besitwortung dieser Frage ist es nothig, einige Besierkungen über die Sauren überhaupt zu machen. Die lehrreichen Versuche des Hrn. Dr. Ruhland (Fragmente zu einer Theorie der Oxydation, im nen und iten Helte des iten Bds dieses Journals) fahren zu Resultaten, welche uns zu der Vermuthung berechtigen, daß alle Sauren nichts als Wasser mit Sauerstoff seyen, während ihre Qualität nur durch den sich säuernden Körper bestimmt wird.

Schon die Klarheit der Begriffe, die wir durch diese Ansicht von Sauerung und Säurefahigkeit, von Sauer und Oxyden bekommen, erhebt sie zur einhechtendsten Hypothese. Da wir wissen, das ohne Wasser keine Saure gebildet werden kann, so könnte u.n. eine solche Verhindung des Wassers mit Sautstoff Hassersaure nennen, welche durch cheminate Muschung mit andern saurefähigen Basen alle saren bildet, deren Eigenthimtlichkeit auf der Verwiedenheit der Stoffe beruht, mit welchen sie in ihndung getreten ist. Hiusichtlich der Mannighingkeit und großen Menge dieser, in der ganzen Natur verbreiteten, Stoffe und ihrer chemischen Antoliung, kann aber diese Saure nicht für sich, im hein Zustande bestehen, sendern ihre Erzeugung

hängt von dynamischen Verhältnissen ab, welche durch das Mitwirken der verschiedenen saurefahigen Grundlagen und der Electricität bestimmt werden.

Von dem großen Einflusse der atmospharischen Electricität auf Saurebildung kann man sich bei Bereitung der Schwefelsaure (aus Schwefel) praktisch überzeugen; oft erhalt man, bei ungunstiger Witterung, wenn die Luftelectricität negativ ist, beinahe gar keine Saure, und die Fabrikanten arbeiten, auch bei dem pünktlichsten technischen Verfahren, mit großem Schaden,

Dass das Wasser sich unter gewissen Umständen selbst in Saure verwandeln könne, bestatiget sich durch die wichtige Beobachtung des Herrn Akademikers Nasse, über die Bildung der Essigsaure ohne Gahrung (S. 4. Bd. 1. Hest d. J.)

Hieher gehört nun auch das Sauerwerden einiger über Pflanzenstoffe abgezogener und lauge stehender Wasser, z. B. des Hollunderblüth - und Rosenwassers. Solche Wasser zersetzen sich mit der
Zeit, verlieren ihren Geruch ganzlich und gehen in
Pflanzensaure über \*).

Saurefahig waren demnach diejenigen Stoffe, in welchen das Electrogen ein Bestreben erregt, sich mit Wasser und Sauerstoff so zu verbinden, daß dadurch ein Product hervorgeht, welches die Eigen-

<sup>•)</sup> Die wichtige Bemerkung des Hrn, Nasse, daß die Verewandlung des Wassers in Essignaure, durch Koblensaure und atmosphärische Luft, schneller vor sich gehe, wenn ihm ein kleiner Antheil hohlensaures Natrum zugesetzt wird, dürfte uns, in der Folge, auch mehr Klasheit uber die Erzeugung des Meersalzes gehen.

chasten einer Saure erhält, deren individueller Chavacter durch das Mischungsverhaltnis dieser Stoffe und die Eigenthümlichkeit des Radicals festgeseizt wird.

Die Acidität dieser Sauren ist unbedingt, d.h. sie construiren sich immer, wenn nur ihre Bestand-theile alle in dem erforderlichen Mischungsverhalt-nisse vorhanden sind.

Auf die sogenannten Sauren ohne Sauerstoff tann diese Definition nur in sofern angewandt werden, als solche die Fahigkeit besitzen, unter gewissen Bedingungen Salze zu bilden; im reinen Zustande hingegen kommt ihnen das Pradicat einer Saure nicht zu, und sie können, da ihre Qualitaten son denen der eigentlichen Sauren sehr verschieden und und mit solchen sogar in directem Gegensatze stehen, auch nicht in der Reihe derselben auftreten. Man könnte sie im Systeme der Säuren unter der Benennung: "Stoffe, welche eine bedingte Säurefähigkeit besitzen" anschließen,

Es ist sonderbar und charakteristisch, dass die deidität dieser Stoffe durch den alkalischen Gegensatz bedingt wird, wie es sich z. B. bei der Bildang des blausauren Kali zeigt, nach solgender Aebologie;

Die Grundlage des Kali hat ein sehr großes Bestreben, das Wasser anzuziehen. Bei unserm Prozesse ist diese Grundlage mit dem Sauerstoffe nur woch lotter verbunden, sie strebt nach Ruhe und ergreift mit Hoftigkeit das Wasser; dessen eigene lochsferenz wird dadurch aufgehoben, es erhält ein setives Bestreben nach höherer Sattigung und verbundet sich mit dem Sauerstoffe des Kali zu Wasser-

blaufarbenden Stoffe in Blausaure verwandelt wird, das Kalı neutralisirt, und blausaures Kalı darstellt.

Das Halogen gehort nicht in die Kathegorie dieser Stoffe. Es sprechen zu viele Erfahrungen dafür, dass die üb roxydirte Salzsäure Sauerstoff enthalt, und Berzelius hat durch seine, auf sehr genaue Versuche gegründete, Berechnungen sast mathematisch bewiesen, dass ihr Sauerstoffgehalt 8mal
voviel als die Base beträgt. (S. 2. Bd. 5. Helt d. J.
S. 297 u. f.)

Auch unterliegt sie nicht der Bedingung des alkalischen Gegensatzes; und daß sie nicht sauer schmeckt, und uberhaupt, in diesem Zustande, so wenig Eigenschaften einer Saute außert, bernht wahrscheinlich auf dem großen Missverhältnisse zwischen dem Sauerstoff und der Grundlage. Denken wir uns letztere selbst als zusammengesetzt, so konnten vielleicht auch die Elemente derselben anders als in der gemeinen Salzsaure gemischt seyn, Der Umstand, dass sie sich, mit Wasser vermischt, und der atmospharischen Lust ausgesetzt, allmahlig wieder in gemeine Salzsaure verwandelt, führt zu dieser Vermuthnug. So ist auch die Verschiedenheit der Krystallform des überoxydirt salzsauren Kali, das bald in langen biegsamen Nadeln, bald in rautenformigen Tafeln, hald in 6seitigen Flachen und Sseitigen Krystallen mit dachformig abgestumpften Enden krystallisirt, aus dem verschiedenen Zustande der Grundmischung dieser Saure befriedigend zu erklaven.

#### Ueber den

## Aërolithen von Erxleben.

Ì.

Zur Bestätigung der Thatsache aufgenommenes
Protokoll

(mitgetheilt

vom

Mrn. Dr. ROLOFF, in Magdeburg. y

Erzleben, den neunten May Eintausend Achthundert und Zwölf.

Ueber die am funszehnten vorigen Monats in hiesiger Gegend beobachtete Lusterscheinung und den
zwischen hier und Eimersleben gesallenen Meteorstein wurden im hiesigen Friedensgerichte solgende
Personen vernommen, welche ihre Wahrnehmungen
solgendergestalt angaben:

L Der Kossate Andreas Perlitz hieselbst, sechs und funfzig Jahr alt: "ich pflügte am Funfzehnten vorigen Monats zwischen hier und Eimersleben. Zwischen Vier und Fünf Uhr Nachmittags hörte ich auf einmal einen Schall, wie von mehreren schnell hinter einander abgefeuerten Kanonen und darauf ein Gerolle, welches sich am besten mit einem kleinen Gewehrfeuer vergleichen laust.

Hierauf folgte ein Gesause in der Luft, welches mir immer naber kam, und es kam mir vor, als wenn dicht über mir etwas hinflog, so dass ich mich noch buckte, um nicht davon getroffen zu werden, und gleich darauf etfolgte ein Schall als wenn ein schwerer Korper mit Gewalt auf die Erde schlug. 1ch und der Kossate Herzberg gingen nun mit dem Schaferknecht Doerge aus Eimersleben, welcher in der Gegend hutete, nach dem Orte hin, wo nach unserer Meinung der Schlag auf die Erde geschehen seyn mußte, und wir fanden daselbst ein ganz frisches Loch, wie zwei Fauste grofs, welches schräg von Sud-Ost nach Nord - West ging, Der Schaferknecht Doerge grub hierauf mit seinem Hirtenstock und traf auf einen Stein, welcher herausgenommen und in einem nahen Sumpf abgewaschen wurde. Stein lag drei viertel bis eine Elle tief."

II. Der Kossate Christoph Herzberg hieselbst, acht

und dreifsig Jahr alt.

Perlitz bei und bemerkte noch, daß seine Pferde von dem Donner und dem Gerausche in der Lust scheu geworden seyen. Perlitz führte ang daß er etwa fünfzig Schritte, und Herzberg; daß er etwa einhundert Schritte von dem Loche eutfernt gewesen ware.

III. Der Schaferknecht Heinrich David Doerge zu

Eimersleben, zwanzig Jahre alt,

stimmte in Ansehung des Donners und des Getoses in der Luft völlig mit der Angabe von Perlitz und Herzberg überein, und führte noch besonders Folgendes an: "ich war mit meinen Schaasen etwa funfzig Schritte von der Stelle entsernt, wo wir das frische Loch in der Erde sanden, und dasselbe hatte ganz die Richtung, wie Perlitz und Herzberg es beschrieben haben. Ich suchte mit meinem Schäserstocke nach, und tras auf einen Stein, welcher etwa anderthalb bis zwei Fuß tief in der Erde steckte, welchen wir herausnahmen und in einem nahen Sumpf abwuschen."

Alle drei Comparenten führten nun noch ant das der Himmel ganz heiter gewesen und die Sonne sehr warm geschienen habe. Vom Morgen nach dem Mittag habe eine lange schmale röthliche Wolke gestanden, über und unter derselben sey es ganz helle gewesen. Diese Wolke sey nach der Erscheinung noch einige Zeit sichtbar gewesen, bald nach Fünf Uhr aber sey dieselbe ganzlich verschwunden gewesen.

Der Donner und das Gerassel sey halb aus Osten und Süden gekommen, und gerade in der Richtung, wie das Loch in der Erde gefunden worden. Der Wind sey nur schwach gewesen und aus Nord-West gekommen;

das Loch in der Erde sey, wie man ganz deutlich gesehen habe, ganz frisch gewesen, indem, wenz es nur einige Stunden vorher entstanden wäre, es schon umber betrocknet gewesen seyn mitste, eine Warme sey an dem Stein gar nicht zu bemerken gewesen; wobei noch zu bemerken sey, daß die Stelle etwas niedrig liege, und sogleich, wie Doerge mit dem Schäferstock gesucht, Wasser gekommen sey;

#### 142 Zeugen-Verhör über d. Steinfall bei Erxlebeni

- 6) in der hiesigen Gegend fanden sich dergleichen Steine sonst gar nicht, und besonders zeichne sich dieser von den übrigen Feldsteinen durch seine schwarzliche Farbe und seine Schwere aus :
- der Stein habe in derselben Richtung gelegen, wie das Loch gewesen, namlich schrag und mit dem dicken Theil oben;
- 8) alle drei orkannten den ihnen jetzt wieder vorgezeigten Stein für denjenigen an, welchen sie in der angegebenen Art am Funfzelinten vorigen. Monats aus der Erde geholt hatten;

g) bemerkten die Comparenten, daß der Stein etwa eine Viertelstunde nachher, nachdem sie den Fallgehört, aus der Erde genommen sey.

Der Herr Doctor Widemann hieselbst, welcher bei dieser Vernehmung zugegen war, führte uoch audaß er diesen Stein gewogen habe, und die ganze Schwere desselben vier und ein halb Pfund befunden.

Sammtliche Comparenten haben die ihnen vorgelesene Verhandlung genehmigt und untersehrieben.

Dr. Widemann. Andreas Perlitz.

Christoph Hurzberg, Heinrich David Doerge, Schneider, Schwarz,

Für die Richtigkeit der Abschrift der Greifier Schwarz.

Noch bemerke ich; dass der ganze Stein fund Zoll Rheinl. lang war und sich in einer stumpfen Spitze endigte. Sein specifisches Gewicht betrug nach einem von mir gesundenen Mittelverhaltnisse von mehreren kleineren Stucken 5,589.

Roloff.

IL

#### Analyse

des

# Aërolithen von Erxleben bei Magdeburg.

Von

CHRIST. PRIEDR. BUCHOLZ.

## Einleitung.

Lu den innerhalb wenigen Jahren, wahrscheinlich durch einen eignen hochst merkwürdigen Naturprosess erzeugten und aus der Lust herabgesallenen, vielen steinartigen Massen, hat sich auch der zu Erxleben, 4 Meilen westlich von Magdeburg, bei heiterm Himmel, unter einem sehr weit gehörten Getöse herabgesallene Stein gesellet. — Von diesem Steine, wurde mir durch die Güte meines Freundes, des als Chemiker rühmlichst bekannten Herrn Doctor Roloff, Landphysikus des Districts Magdeburg, ein hinreichend großes Bruchstück zur Analyse gesandt. Die äussere Beschaffenheit dieses Steins ist folgende:

- A. Mein die Gestalt eines unregelmässigen Kuisgelabschnittes habendes Bruchstück war mit einer braunschwarz, stellenweise ins Braune zieherde, gestarbten Rinde überzogen, die glanzlos war, zahlereiche großere und kleinere Eindrücke und Erhasbenheiten besaß und sich nur maßig rauh anfühlte.
- 2. Die Hauptmasse besafs eine hellaschgraue Farbei und ein ziemlich sein korniges Gesüge und bestand hauptsächlich aus einer dunkelgrauen und aus einer graulichweißen Substanz, die beide ziemlich gleichformig gemengt erschienen, jedoch sich selbst mit blosen Augen noch sehr deutlich von einander unterscheiden ließen und von welchen die weiße quarsahnliche, den großern Antheil des ganzen Steins auszumachen schien. Zwischen den beiden die Hauptmasse des Aerolithen von Erxieben bildendes Substanzen ließen sich selbst ohne Lupe, doch deutlicher aber mit derselben, ziemlich haufige mestallglanzende graue Theilehen erkennen, auch waren einzelne, jedoch sehr wenige, glasglanzende gelbe-Körnchen durch Hülfe der Lupe wahrzunchmet und konnten bei genauerer Besiehtigung deutlich aldurch Elsenoxyd gefarbte Quarzkorner erkannt wer den. - Mein Bruchstuck zeigte ferner einen unebenen, raghen, kornigen Bruch. Auf den dünner Kanten und Splittern war es nicht bemerklich durche scheinend. Es war ziemlich leicht zerreiblich un in mehr oder weniger kleinere Korner zertheilbar und gab beim Pulvern ein weißgraues rauh anzufühlendes Pulver, aus welchem sich durch den Magnet ziemlich hanfige Eisenkörner ausscheiden heßen Die Eigenschwere, oder das specifische Gewicht, un sere Acrolithen war = 5,5994. -

## Analyse des Aërolithen von Erxleben. 145

Anulyse dieses Aerolithen.

Machanische Vorbereitung des Aerolithen zur Analyse.

Zur vorhabenden Analyse des Aerolithen von Ernleben wurde eine Parthie des von der Rinde bestreiten Steins in einem sanbern geharteten eisernen Morser so mit Behutsamkeit gepulvert, daß sich nichts vom Morser abreiben konnte, welches bei der leichten Zerreiblichkeit desselben leicht zu bewirken war, und das Pulver immer durch ein seines Sieb abgevondert. Nachdem das Pulvern so weit sortgesetzt worden war als möglich, so blieben als Rückstand eine ansehnliche Menge unzerreibbarer Eisenkorstand eine ansehnliche Menge unzerreibbarer Eisenkorstanden. Diese wurden durch anhaltendes und behutsames Reiben im Agatmorser wieder genau mit dem übrigen Steinpulver gemengt und dieses Pulver zur Analyse ausgehoben.

a

Von dem angeführten Aerolithenpulver wurden soo Gran genau abgewogen und auf einem Stinck geglatteten Kattunpapier so dinn als moglich ausgehreitet und durch Hulfe eines kraftigen, 5-4 Plund Eisen zichenden Magnets moglichst alles Eisen ausgezogen, welches durch oft wiederholtes Darküberhinfahren mit den Magnet über das Steinpulver in einer Entfernung von 3 Limen und zuletzt selbst durch unmittelbare Berührung bewirkt wurde. — Der vom regulmischen Eisen befreiete Pulverrückstand wurde jetzt, mit Abezeichnet, zum fernetti Gebrauche einstweilen bei Seite gestellt.

Die durch den Magnet ausgeschiedenen Eisett= körner wurden dur volligen Absonderung noch mis= chanisch anhangender Quarzkörnehen u. dgl., die erstere weiß färhten, noch so oft wiederholt durch den Magnet aufgezogen, his zuletzt, bei einem neuen Aufziehen, nichts dem Magnete Unfolgbares zurückblieb, welches beim 12ten Aufziehen der Fall war. Die hiebei erhaltenen dem Magnete nicht selfsamen Theilehen wurden noch zu A. gegeben. Das durch den Magnet geschiedene reine Eisen hetrug genau 45 Gran und wurde, mit B bezeichnet, zur weitern Untersuchung aufgehoben. Der sammtliche nicht anziehbare Theil betrag noch 25g. solglich waren durch die angesührte Arbeit 16 Gran verloren gegangen: und, wie der Augenschein lehrte, bestand dieser Verlust in seinpulverigen, dem Magnete meht solgsamen Theilehen.

*b*.

30 Gran vom B. oder den Eisenkörnen des Acc rolithen, als den Gehalt von 200 Gran des Steines an regulinischem Eisen, wurden in einem geraumigen Glaschen mit & Unze (durch 2 Drachmen destillaten Wassers verdimiten) Salzsaure von 1,100 ligenschwere übergossen und das Genze zur Auflesung des Eisens an einem kuhlen Ort bei Seite gestell! Da nach 16 Stunden sich noch keine bedeutende Einwirkung der Salzsaure auf das Eisen zu erkennen gab, so wurde die Auflosung vermittelst der Warme des Sandbades befordert und zuletzt wurden in gleicher Amseht noch a Drachmen Salzsaure der Misschung zugesetzt. - Es blieb hiedurch ein gernse ger Ruckstand. Das sich bei der Auflosung des Eisens entwickelnde Gas hatte einen schwachen Beigeruch von Schweferwasserstoffgas.

#### Analyse des Aërolithen von Erxleben. 147

Die gehildete Auflösung basals eine merkliche lebbaft grune Farbe und ließ demnach auf einen Niebelgehalt des Eiseus sehheßen. Um diesen niher ein prufen und abzusondern, wurde die Auflösung, durchs Abgießen und mehrmabges Auswaschen mit destillatem Wasser, von der geringen Minge Unaufgelösten geheunt, dieses (in einem Porzellanschalehen gesammelt und getrocknet) etwas mehr als 14 Gran schwer befunden und als identisch mit A. diesem binzugefügt.

Die Auflosung des Eisens wurde zur vollkommenen Oxydation desselben mit i Drachme Salpetersaure von 1,200 Eigenschwere vermischt und in einem gevannigen Glase im Sandbade bei gemässigten Fener durchwarmt, wodurch bei einem gewissen Pankte der Erhatzung Zersetzung der Salpetersaure, vollkommene Oxydation des Eisens und Aufwallen der Mischung durch sieh entwickelndes Salpetergas Statt fand. Um sieher zu seyn, daß alles Eisen vollkommen oxydirt sey, so wurde noch etwas Salpetersaure tropfenweise zu der siedenden Mischung hazugefügt, wobei aber keine weitere Reaction, die auf noch stattsindende Oxydation des Eisens hatte achließen lassen, Statt fand.

Die entstandene Auflösung des salzsauren Lisenovyds wurde nach Verdünnung mit der Haltte Wasser
zur Absonderung des Lisenoxyds und zur Aufgelosthatung des Nickeloxyds nich reinem il assigen Aetzminomium im Uebersehusse vermischt, das gehalte
Bisenoxyd von der ammoniakarischen Flussigkeit
ach ein vorher mit destillitem Wasser gehanktes
Edtrum getrennt und einigemal wiederholt der Nic-

derschlag mit destillirtem Wasser so wie das Filtrum selbst ausgewaschen.

Die sammtlichen erhaltenen Flüssigkeiten, wovon die concentrirten ziemlich gesättigt blau erschienen, wurden nun bis auf zwei Drachmen in eines Porzellanschale verdunstet und hierauf zur Seite gestellt. Wahrend des Erkaltens war die Auflosung. zu einer festen Masse erhartet, die in einem andern genau tarirten Porzellanschalchea (das in emem Schmelztiegel mit Sand umgeben stand) gegluhet, big sich nichts mehr verflüchtigte, einen geringen oben auf gelblichbraunen nach dem Boden des Schalehens zu schwatzlichgrauen Ruckstand hinterließ, der am andern Morgen, bis auf einen schwarzen unaufloslich sich darm befindenden Stoff, zerflossen war. -Mit wenigem Wasser wurde jetzt das Auflösliche vom Unaufloslichen geschieden, und alles auf ein genau tarirtes und hierauf mit Wasser befeuchtetes Filtrum gebracht. Das Filtrum wurde nebst dem Ruckstand mit destillirtem Wasser ausgewaschen hierauf scharf getrocknet, worauf es beim genauen Wigen einen Zuwachs von 1 & Gran erhalten hatte. Die davon abfiltraten Flüssigkeiten, aufs Neue is einem tarirten Schalchen verdunstet und geglubt. hinterließen einen & Gran betragenden Riickstand, der am audern Morgen abermals feucht erschien. Er wurde mit destillistem Wasser ausgewaschen, und durch ein gewogenes Filtrum das Unaufgeleste von dem Flüssigen getrennt. Dasselbe betrug nach dem Auswaschen und scharfen Trocknen des l'iltiums beinalie nech 1 Gran. Die von diesem Rückstande absiltrirten Flussigkeiten zeigten durch Reagentien

Analyse des Aërolithen von Erxlehen. 149 keinen Nickeigehalt, sondern einen Hinterhalt von Kalk.

Die durch das jetzt beschriebene Verfahren dargestellten fast 1 genn betragende schwarzgraue Subuanz gab durch ihr Verhalten gegen Salzsaure und
Ammonium deutheh zu erkennen, daß sie das von
unr entdeckte eigene graue Nickeloxyd sey, welches
ich bereits 1804 in Gehlens neuem allgemeinen Journal der Chemie 2. Band S. 232 u. ff. beschrieben
babe. — Die 1 g Gran graues Nickeloxyd konnen
füglich als 1 Gran Nickelmetall in Rechnung gebracht werden, als in welchem Zustande das Nickel
in Verbindung mit dem Meteoreisen gedacht werden muts.

C

170 Gr. der mit A. bezeichneten, kein regulinitches Eisen mehr enthaltenden Hauptmasse unsers
Meteorsteins (was gleich ist 200 Aerolithenpulver
nach Abzug des regulinischen Eisengehalts nud 1 \{
6r. der bei der Auflösung des Eisens in Salzsaure
unaufgelost gebliebenen Hauptsubstauz) wurden in einem geranmigen Glase mit einer halhen Unze Wasser zu einem homogenen Gemenge geschutteit, dann
in bestimmten Zwischenraumen nach und nach 1
Unze rauchender Salzsaure von 1,170 Eigenschwere
hinzugefügt.

Augenblicklich nach dem Hinzustigen der ersten Portion Salwaure zeigte sich eine lebhaste Reaction der Stoffe, wobei sien ein stacker Geruch nach Hydrothionsaure unter Entwickelung von Gasblasen offenbarte. Diese Entwickelung des hydrothionsauren Gases währte beinahe so lange als die angesuhrte

Menge Salzsäure hinzugefügt wurde. Diese Dauer und die Lebhaftigkeit der Gasentwickelung deutete auf einen bedeutenden Antheil von Schwefel-Eisen u.s. f. hin. - Nachdem das Entwickeln der Gasblasen und mit ihnen der Geruch nach Hydrothionsaure abgenommen hatte, so wurde die Digestion, in welche dos Gemenge zur starkeren Reaction versetzt worden war, noch 6 Stunden fortgesetzt, wahrend welcher Zeit weder Bildung von Schwefelwasserstoffgas, noch fast eine andere merkwurdige Erscheinung Statt fand, - Das saure Gemenge wurde jetzt mit soviel Wasser verdinnt, dass das Gange 6 Unzer betrug, hierauf zum Ahlagern des Unaufgelösten ruhig bei Seite gesetzt, die völlig klare Flüssigkeit! von letzterem abgegossen, durch ein tarirtes l'iltrum geseihet, der unaufgeloste Rückstand mehrere Male mit reinem Wasser ausgewaschen, die sammtlichen Flussigkeiten auf das vorige Filtrum gebracht und der Rückstand endlich selbst mit den Wasser darauf gespult. Nachdem das Filtrum ebenfalls wohl ausgewaschen und nebst Inhalte scharf getrocknet worden war, so wurde letzterer hierauf möglichstvom Filtrum gesammelt, gegluht und 111 Gr. schwer befunden. En hatte eine grauvoisse Farbe, die auf der Oberstäche ins Braunlichgelbe spielte. Das Filtrum hatte einen Zuwachs von i Gr. erhalten, worand sich der sammtliche Ruckstand dieser Behandlung zu 112 Gr. ergab, - Jene 111 Gr. Rückstand wurden, mit C. bezeichnet, zur weitern Untersuchung einstwisten bei Seite gestellt.

Die erhaltene Auflosung und Ahwaschflissigkeiton D. wurden in einer Porzellanschale bis auf 2
Unzen verdunstet, der flussige Rückstand hierauf in

#### Analyse des Aërolithen von Erxleben. 151

cin geraumiges Mixturglas gegossen, und derselbe noch mit einigen Drachmen Wasser aus der Schale nachgespült. -- Dem Gauzen wurden nun zur vollkommenen Oxydation des darm befindlichen Eisenoxyduls 2 Drachmen Salpetersture von 1,200 Eigenschwere zugesetzt, die Plüssigkeit im Sandhale so lange erhitzt, als sich noch Salpetergashlaschen entwickelten, und bis sie vollkommen braumoth erschien. Hierauf wurde sie mit 8 Unzen destallertem Wasser verdunnt, mit kohlenstoffsauerlichem (unvollkommen kohlenstoffsaurem) Kali die überschussige Soure neutralisirt; dann so lange eine Auflosung von kohlenstoffsaurem (vollkommen kohlenstoffsaurem; Kali hinzugefügt, als sich noch ein rothhauulicher Niederschlag zeigte, und die nach einer Ruho von wenigen Minuten über dem gelagerten Niederschlag sich zeigende klare Flüssigkeit durch noch huzugefagtes kohlenstoffsaures Kalı keinen Niederochlag mehr ausscheiden ließ.

Nachdem sich der Niederschlag abgesetzt hatte, o wurde die überstehende klave Plussigkeit auf ein arutes, hierauf mit destillietem Wasser befeuchtetes Filtrum von ungeleimtem weißen Druckpapier gebracht, der Niederschlag noch 2 Mal, jedes Mal mit 6 Unzen destillietem Wasser ausgewaschen, die klare Plussigkeit auf das vorige Filtrum gegeben, ind zuletzt der Niederschlag selbst auf dasselbe gewilt. — Nach vollkommenem Ablaufen wurde auch as Piltrum möglichst genau mit destillietem Wasser ausgewaschen, und mit dem darauf befindlichen werderschlag durch E. bezeichnet einstweilen aufgeben.

Die sammtlichen erhaltenen Flüssigkeiten wurs den jetzt im Silberkessel bis auf wenige Unzen verdunstet, wahrend welcher Verdunstung ein Niederschlag in Gestalt eines schweren, dichten, weißen Pulvers sich aussonderte, der nach 2 maligem Auswaschen mit einer hinreichenden Menge Wasser, getrocknet und & Stunde schaif rothgeglicht, auf das soigfaltigste gesammelt, 10 Gr. betrug und eine schmutzig rothlichweiße l'arbe Lesass. - Derselbe wurde fein gerieben, mit einer halben Unze Wasser in eingeranmiges Glaschen gel racht, und ihm unter ofteren Umschutteln so lange tropfenweise verdunute Schwefelsaure zugefügt, his sich der Niederschlag nicht niehr verminderte und nach anhaltendem Schutteln in die Auflosung getauchtes Lackmuspapier beim Trocknen bleibend stark gerothet ward, wober ein flohbrauner, sich wie braunes Manganoxyd verhaltender, Rückstand blieb, der wohl ausgewaschen und geglüht & Gr. betrug und einen Hinters halt von Gips zeigte. Aus der Auflosung aber schofe beim Verdunsten in einem Porzellauschalehen nach dem Erkalten lauteres Bittersalz an, das in wenig Wasser aufgelost, einige unwagbare Gipskrystalle hinterliefs, wodurch sich nun die bei diesem Vorfahren gefundene Bittererde zu 9 7 Gr. ergiebt.

à.

Die in c. von der Bittererde getrennten sämmtlichen Salz - und Abwaschilussigkeiten wurden jetzt
auf einen Huiterhalt eines erdigen Stoffes durch reine
Artzkaldussigkeit gepruft, wodurch sich ein meht
unt edenrender und aufgequoden erselleinender, weifeer Niederschlag zeigte, den ich für eine leichtere

### Analyse des Aërolithen von Erzleben. 153

Bittererde hielt. - Um den Niederschlag dichter zu machen, und desto leichter von der Flussigkeit abondern zu können, so wurde solcher mit der Plusagkert & Stunde in der Silberpfanne gekocht, hierauf durch ein tarirtes Filtrum von der Flussigkeit getennt, wiederholt mit destillirtem Wasser nehst dem Pilter ausgewaschen, getrocknet und hierauf & Stande rothgeglaht und nun 18 1 Gr. schwer befunden Er stellte ein weißes Pulver dar. Dieses wurde, (ganz nach der beim ersten, als Bittererde befundenen, Niederschlag augewandten Verfahrungsart) mit verdunnter Schwefelsaure behandelt und aufgelost, welches rollkommen erfolgte Die erhaltene Auflosung lie-Serte darch gehoriges Verdunsten und Abkuhlen lauteres Bittersalz, das beim Wiederauflosen eine Spur Gips lunterliefs, woraus sich sonach der Bittererdege-Thalt der 2ten Fallung zu 18 4 Gr. ergab., der durch die Vermehrung des Filters um 1 Gr. kohlenstoffsauger Bittereide auf 19 Gr. in Summa zu setzen ist.

Die vom letzteren Niederschlage abfiltristen Plüssigkeiten wurden mit Salzsaure neutralisist und nun
zu! einen Hinterhalt irgend eines metallischen Stoffes
durch Wasserstoffschwefel - Ammonium gepruft,
wodurch sich jedoch nur ein reiner weißer Schwefelmederschlag zeigte, so daß selbst nach einigen
bei den in denselben keine dunkelgefarbten Flocken
konnten erkannt werden,

C.

Der in c. erhaltene braune, mit E. bezeichnete, Nuc'erschlag wurde jetzt in noch feuchtem Zustande durch ein hornernes Loffelchen möglichst vom Filzes entfernt und in der Absicht etwa dabei besindliz

che Thonerde zu trennen in eine Silberpfanue mit 1 L'Unze reiner Aetzkaliflissigkeit, die 300 Gr. trocknem Aezkali gleich war, übergossen. Unter Sieden und fortwahrendem Umrühren mit einem blanken eisernen Spatel, und bis zum anfangenden Trokenwerden wurde das Ganze verdunstet, dann mit einigen Unzen destillirten Wassers wieder aufgeweicht, der braunrothe Rückstand von der alkalischen Flussigkeit getrennt, derselbe 2 Mal (jedes Mal mit 12 Unzen Wasser) ausgewaschen und durch Hülfe von etwas destillirtem Wasser auf das vorige Filter gesammelt. Nachdem alle Flüssigkeit abgelaufen und das Filter einigemal mit destillirtem Wasser noch ausgelaugt worden war, so wurde der Rückstand nebst Filtrum moglichst ausgetrocknet, ersterer 4 Stunde rothgeglulit und 27 Gr. schwer befunden, wozu noch ein Zuwachs das Filtrums von 1 & Gr. kommt. Dieser Rückstand wurde, mit F. bezeichnet, zur weiteren Untersuchung einstweilen bei Seite gestellt. sammtlichen abfiltrirten l'hissigkeiten hingegen wurden, um einen darin aufgelosten Stoff abzusondern zuerst mit reiner Salzsaure neutralisirt, hierauf mit kohlenstoffsauerlichem Natron übersetzt, und alsdam das Ganze in einer saubern Glasretorte bis auf 6 Las zen Flussiges abdestillert. In der so concentrated Salzlauge zeigte sich ein leichter, theils am Boden schwebender, theils oben aufschwimmender erdiger Stoff abgesondert. Dieser wog, durch ein Filtrum von der Plussigkeit getrennt und geglüht, 2 Gr. und verhiclt sich wie eisenoxydhaitige Thonerde.

1.

Jener in e. abgeschiedene mit F. bezeichnete 27
Gr. brauner Stoff wurde durch gelinde Digestion

in 1 Unze Salzsaure von 1,170 Eigenschwere aufgelöst, welches vollkommen erfolgte. Hierauf wurde die entstandene Auflosung mit 4 Unzen destillirten Wassers verdünnt und erhitzt; alsdann mit kohlenstoffsauerlichem Natron die überschüssige Salzsaure neutralisirt; ferner, so lange als noch ein Niederschlag erfolgte und bis die Flüssigkeit völlig wasserklar erschien, wurde eine Auflösung des benzoesauren Natrons hinzugefügt, der entstandene hellrothbraunliche Niederschlag auf einem Filtrum gesammelt und noch 2 Mal mit genugsamem destillirten Wasser ausgewaschen und auf das vorige Filtrum zurückgegeben, so wie auch das Filtrum möglichst mit destillirtem Wasser ausgewaschen. Die sämmtlichen hiebei gewonnenen Flüssigkeiten wurden jetzt mit kohlenstoffsauerlichem Natron übersetzt; allein weder hierdurch noch durch I Unze Aetzkalissügkeit wurde der geringste Niederschlag bewirkt. Es wurde demnach sämmtliches Flüssige im saubern Silberkessel bis auf 8 Unzen bei lebhastem Feuer verdunstet; wodurch sich am Ende der Arbeit eine ziemliche Portion ausgeschiedener graulicher Flocken zeigten, die durch ein Filtrum auf die in dieser Abhandlung oft angeführte Art geschieden wurden, und nach dem genauesten Auswaschen, Trocknen, Absondern vom Filtrum und einem halbstündigen Rothglühen 1 IGr. betrugen, und eine graucaffeebraune Farbe besassen; das Filtrum hatte hierbei einen Zuwachs von 1Gr. erhalten. Diese 1 1 Gr. wurden in einem Calcedonmörser zu einem sehr seinen Pulver zerrichen, hierauf mit einer hinreichenden Menge Wasser in ein Gläschen gebracht. Denselben wurden sodann 15 Tropsen verdünnte, fast 4 Tropsen concen-

trirter gleichkommende Schwefelsaure unter öfteren Umschuttein allmahlig hinzugefügt, wobei das God misch den beabsichtigten Ueberschuß von Säure erhielt. Nachdem das Gemisch noch einige Minuten unter schwachem Erwaimen geschüttelt worden warso worde es aul ein kleines tarirtes, mit destillirtent Wasser befeuchtetes Filtrum gegeben, dieses nebst. dem Rückstande darauf wohl ausgewaschen und sammtliche Plussigkeit bis zur Trockenheit verdunstet, wedurch ein dem Bittersalz völlig gleichschmeekender Rücksfand blieb, der, mit wenigen Tropfen destillitten Wassers übergossen, sich vollig wieder aufloste, ohne den geringsten Rückstand von Gips zu hinterlassen. Das l'iltrum hatte nach sehr scharfem Trocknen einen Zuwachs von 1 Gr. erhalten; Die demselben anhangende, dessen Gewichtszunahme, verursachende flohbraune Materie, wurde möglichst von ihm abgeschabt, in ein kleines Glaschen gebracht und mit 10 Tropfen rauchender Salzsaure ubergossen; wobei sich, unter Entwickelung voti oxydirter Salzssaure, eine anfangs braune, dann and Gelbliche schielende Flüssigkeit bildete, die selbst. durchs Erwarmen nicht entfarbt wurde, zum Beweis, dass sich in jenen & Gr. ein Hinterhalt von Eisenexyd befinde. Zugleich zeigten sich in der Flussigkeit einige wenige ungefachte, gallertartige Flockchen, die eine Spur von Kreselerde nicht verkennen ließen. Demnach zei fallen jene, 1 ger. ausgeschiedene Materie in 2 Gr. Bittererde und 2 Gr. eisenoxydhadiges braunes Manganoxyd mit einem Hinterhalte von Kieseleide. Rechnen wir noch zu den 27 Gr. der untersuchten braunen Materie, die tin Filtrum hangen gehliebenen 1 i Gr. und nehmen

# Analyse des Aërolithen von Erxleben. 157

wir nun anstatt der 3 Gr. Zuwachs des letzten Filtums 1 Gr.; so betrüge das auf die angeführte Art von jenen 28 Gr. Geschiedene 2 Gr., welche nahe aus 1 Gr. Bittererde und 1 Gr: eisenoxydhaltigem braunen Manganoxyd mit einem Hinterhalt von Kieselerde bestünden; woraus sich der Eisenoxydgehalt jener 28 Gr. zu 26 Gr. bestimmen lasst.

### ġ:

Die nach der Ausziehung mit Salzsaure in c. zurückgebliebene mit C. bezeichnete 111 Gr. schwere körnig sandig anzufühlende Materie wurde nach und nach zu einer im Silbertiegel siedenden 500 Gr. Aetzkali gleichen Aetzkalislüssigkeit getragen, welches jedesmal unter lebhastem Auswallen der Lauge geschah. Hierauf wurde das Ganze bei gemäsigtem Feuer zur Trockenheit verdunstet; alsdann in glühenden Fluß versetzt, doch so, dass das Gemenge nur mussartig floss, und unter öfterem schnellen Umrühren mit einem blanken eisernen Spatel eine halbe Stunde darin erhalten. - Nach dem Abkühlen wurde die geschmolzene Masse mit einigen Unzen destillirten Wassers und durch Hülse der Wärme aufgeweicht, hierauf in-eine geraumige Porzellanschale gebracht, tind der Tiegel durch wiederholtes Auswaschen möglichst von seinem Inhalte befreiet und sammtliche Flüssigkeiten in die Porzellanschale nachgegossen. Jetzt wurde zur Neutralisirung und Uebersetzung mit Saure so lange Salzsaure unter Umrühren mit tinem porzellanenen Spatel hinzugefügt, bis sammtliche Flüssigkeit nicht nur wieder fast völlig klar seworden war, sondern auch merklich sauer erthien, Hierauf wurde das Canze im Sandbade bel

maßiger Warme zur staubigen Trockenheit verdung stet, durch ein porzellauenes Pistell zu einem Pulver verrichen, dieses in ein 20 Luzen Wasser zu fassen fahiges Glas gebracht, das um Spatel, Pistell und Porzellanschale noch hangende mit der nothigen Menge Wasser vollkommen abgespult und zu dem Pulver ins Glas gegeben, der Mischung im Glase 1-Unze canchende Salzsaure zugethan, alsdann im Sandbade ! Stunde einer bis ans Sieden granzenden Hitze unter ofterem Unischutteln ausgesetzt, in der Absicht die durchs Verdunsten der Salzmasse zur Trockenheit etwa in salzsaure Alaunerde mit Leberschufs an Erde verwandelte salzsame Alaunerde wieder aufliehen und dadmich von der Kieselerde abscheidbar zu machen. Hierauf wurde der Mischung so viel destillirtes Wasser hinzugefügt, als zur beinahigen Anfullung des Glases, worin sie befindlich war, gehorte.

Clas nebst Inhalte rulig 18 Stunden hingestellt, alsdann die über der abgesetzten Erde stehende Pliissigkeit auf ein gewogenes Filtrum abgegossen, hernach aufs Neue so viel frisches Wasser, als vorher
Flüssigkeit damit in Berührung stand, auf den erdigen Rückstand gegossen, alles aufs beste umgeschüttelt, nach gehoriger Absetzung der Kieselerde
die überstehende Flüssigkeit abermals auf das vorige
Filtrum genommen, und endlich auch durch die nothige Menge Wasser der erdige Rückstand selbst
auf das Filtrum gesammelt, solches moglichst ausgewaschen und scharf getrocknet, die Erde aufs genaueste davon getrennt, in einem saubern hessischen
Schmelztiegel 4 Stunde scharf roth gegluht und uach

### Analyse des Aërolithen von Erxleben, 159

dem Abkühlen ro Gr. schwer befunden. Das scharf ausgetrocknete Filtrum hatte einen Zuwachs von 1 Gr. erhalten. Der 71 Gr. betragende Stoff verhielt sich wie Kieselerde.

ħ.

Die von der Kieselerde in g. abgesonderten sämmtlichen Flüssigkeiten wurden durch kohlenstoffsauerliches Natron nicht nur neutralisit, soudern es wurde selbst ein bedeutender Ueberschufs an Natron hinzugefugt, hierauf im Silberkessel bei lebhafter Hitze bis zur Halfte eingedickt. Sodann wurde das Uebergebliebene wieder in ein schickliches Glas zurückgebracht, der Kessel mit etwas Wasser aufs Beste ausgespult und das Flüssige zu dem isten gegeben; nach ruhigem Ablagern des hellbräunlichen Niederschlags die überstehende Flüssigkeit möglichst rein abgegossen, der Rückstand nochmals mit gleicher Menge Wasser als die abgegossene Flussigkeit, betrug ausgewaschen, und nach einiger Zeit die Hussigkeit abermals von dem abgesonderten Niederschlage abgegossen und der Niederschlag, mit G. bezeichnet, einstweilen bei Seite gestellt.

Den klaren Flüssigkeiten wurde so lange tropfenweis Actzkahllussigkeit hinzugefügt, als sich
noch der dadurch bewirkte, in wenigen weißen Flocken bestehende, Niederschlag zu vermehren schien,
und die Flussigkeit lebhaft auf Gilbwurzelpapier alkalisch reagnte. Dieses Gemenge wurde zur ruhigen Absetzung des Niederschlags einige Zeit hingenellt; als dieses geschehen, die klare Flussigkeit vom
Niederschlag abgegossen, der mit H. bezeichnet einstweilen bei Seite gestellt wurde. Die Flüssigkeit

wurde mit reiner Salzsaure neutralisirt und einige Tropfen Wasserstoff-Schwelelammonium hinzugenfügt, wodurch sich nichts als ein gleichlörniger weißer Schwefelniederschlag bildete, der hinnen einigen Tagen als ein weißer Schwefelniederschlag sich am Boden alsen derte, zum Leweis der ganzlischen Abwesenheit metallischer Stoffe in der letztern Abweschtlussigkeit.

Jetzt wurden die breiartigen Niederschläge G. und H in ein Silberplannehen gebracht, Actzkalilauge von i Unze Aetzkaligehalt zugesetzt, alles bei maisigem Feuer zur Trockne eingedickt, hierauf die trockne Masse mit 8 Unzen destillirtem Wasser wieder aufgeweicht, in ein Glas gethau und alsdann das noch Anhangende vermittelst etwas Wasser aus dem Pfannehen gespult. - Nachdem sich die alkalische Flüssigkeit völlig klar über den sich am Boden sammelnden rothbraunen Niederschlag befand, so wurde sie behutsam abgegossen, eine gleiche Menge destillirtes Wasser auf den Ruckstand gegeben, und dadurch solcher ausgewaschen, die Flussigkeit abermals von dem abgelagerten Satze auf ein gewogenes und mit Wasser befeuchtetes Filtrum gebracht und endlich der Satz selbst mit der nothigen Menge Wasser auf das I iltrum gespült, dieses wohl ausgewaschen, scharf getrocknet und das darauf befindliche Pulver 1 Stunde rotligeglaht und in diese n Zustande 55 Gr. schwer befunden. Das Filtrum hatte & Gran Zu-Jene 55 Gran wurden, mit J. bezeichnet einstweilen zur weitern Untersuchung bei Seite gestellL

Die von dem braunrothen Niederschlage abfiltrirten alkahschen Frussigkeiten wurden mit reiner

### Analyse des Aërolithen von Erxleben. 161

Salzsaure neutralisirt, hierauf mit kohlenstoffsaverlithem Natron in bedeutender Menge allersetzt, und bis auf den 4ten Theil bei lebhafter Warme im Silberkessel eingelickt; alsdann in ein passendes Glas ausgegossen, der Kessel möglichst mit Wasser ausgespult und die Frussigkeit zur Ablagerung des ausgeschiedenen flockigen Niederschlags mehrere Stunden ruling an einen Ort hingestellt. Die völlig klare Flüssigkeit wurde alsdann möglichst vom Satze abgesondert, leizterer nochmals mit 8 Unzen destillirten Wassers ausgewaschen; nach Abgießung des grofsten Theils der uber dem Satze befindlichen klaren Flussigkeit durch ein gewogenes Liltrum wurde zuletzt auch die am Boden befindliche Materie durch Hulfe einer gehörigen Menge Wassers auf das Filtrum gespült, letzteres möglichst ausgewaschen und nebst Inhalte scharf ausgetrocknet. Dieser dann, moglichst genau vom Fittrum getrennt und 1 Stunde roth geglüht, betrug 5 & Gr. und das biltrum hatte einen 4tel Gr. Zuwachs erhalten.

Celcedonmörser zu einem seinen Pulver zerriehen, in ein kleines schmales Glaschen, in welches vorhur ir Tropfen reine Schwefelsaure auf den Boden gegosen worden waren, ohne die Wande damit zu beschmutzen, geschüttet, hierauf noch 15 Tropfen dersetben Saure hinzugefügt, das Gemenge gerüttelt, hierauf einige Minuten über gluhenden Kohlen erhitzt, wobei sich die gewöhnlichen Erscheinungen des Erhitzens und Aufschwellens der Masse bei der Vereinigung der Saure mit der Erde deutlich außersen, und das Ganze plötzlich eine feste Masse bildete. Ihr wurde fast soviel Wasser zugesetzt, als das Glässter wurde fast soviel Wasser zugesetzt, als das Glässter wurde fast soviel Wasser zugesetzt, als das Glässter zugesetzt, als das Glässteren der Beite der Beite der Beite des Glässteren der Beite der Beite der Beite des Glässteren der Beite Beite der Beite der Beite Be

chen fassen konnte, und die Auslösung durchs Erwarmen befordert, die auch vollkommen erfolgte. Nun fügte ich derselben zur Alaunbildung kohlenstoffsauerliches Kali so lange hinzu bis die Auslösungsich zu truben ansing, alsdaun wurde der Auslösung wieder die nothige Menge Schweselsäure beigesetzt die Flussigkeit durchs Verdunsten in einer Porzellanschale zum Krystallisationspunkt gebracht, und in den Keiler zum Krystallisationspunkt gebracht; worauf sich nach 16 Stunden außer Krystallen von überschussigem schweselsauren Kali reine Alaunkrystalligebildet hatten, so dass demnach jene 3 gran für reine Alaunerde zu halten sind.

i

Jener in h. gewonnene und mit J. bezeichnete 35 Gr. schwere Ruckstand wurde im Calcedonmorser zu einem feinen Pulver zerrieben, dieses in einem 3 Unzen-Glase tropfenweise mit 1 Uuze rau chender Salzsaure in Berührung gesetzt, wobei sich eine lebhafte Wavmeentwickelung zeigte, und deutlich die Entwickelung oxydirter Salzsaure zu erkeunen war. Nach einem angewanndte, einige Minutes dauernden, Erwarmen hatte sich alles bis auf einige gallertartige Flocken aufgelöst. Zur Abscheidun dieser von der braunrothen Auflösung wurde lets tere noch mit 2 Unzen destillirtem Wassers dunnt, einige Minuten ruhig hingestellt, wahren dessen sich jene Flocken zu Boden gesetzt hattet worauf sie durch behutsames Abgießen von der Auflosung gesondert wurden. Zwei Mal, jeden Mal durch 2 Unzen Wasser, wurde der Ruckstand ausgewaschen und von den Flüssigkeiten auf die

vorhin angeführte Weise getrennt, worauf die letzteren zu der erstern Plussigkeit gebracht wurden.
Endlich wurde der Satz selbst mit wenigen Drachmen Wasser in ein kleines flaches Porzellanschalchen
gespuht, die nach einiger Ruhe obenaufschwimmende
belle Plussigkeit davon ab zu der vorigen gegossen, und der Ruckstand in gedachter Schale getrockpet, hierauf gegluht und als 2 Gr. eisenoxydhaltige
Kieselerde befunden.

Die von letztern abgesonderte Auflösung und sammtliche Flussigkeiten wurden jetzt mit Actzammoniak neutralisirt, hierauf benzoesaures Natron so lange hinzugefügt, als noch ein Niederschlag erfolgte und bis die Flussigkeit vollig wasserklar erschien; der entstandene Niederschlag durch ein Filtrum vom Flussigen getrennt, nochmals vom Filtrum ins vorige Glas zurnekgebrachtt, mit soviel Wasser als die Flüssigkeit vorher betrug, ansgewaschen, und endlich auf dem vorigen Filtrum gesammelt. Alle hievon erhaltenen Flüssigkeiten wurden in einen Silberkessel gegossen, eine Unze kohlenstoffsäuerliches Natron hinzugefügt und alles bis zur Hallte bei lebhaftem Feuer eingedickt. Sogleich nach dem Aufloen des Natrons zeigte sich ein leichter weißer Nieserschlag. Um noch einen Antheil Kohlenstoffsaure, de noch einen Antheil Bittererde etwa aufgelost alten kounte, unthatig zu machen, wurden 2 Drachnen Actzkalıflussigkeit, welche 2 Actzkali enthielt, unaugefugt, und das Ganze noch einige Zeit im Sieen erhalten, worlurch der weiße Niederschlag eine wauplich weiße Farbe annahm.

Sammtliche Flussigkeiten wurden jetzt in ein auberes Glas ausgegossen, der Kessel möglichst mit dem Wasser ausgespült, und diese Flüssigkeit der übrigen zugegeben. Nach 2 stundigem 5. Jen. als sich der Niederschlag vollig abgesetzt hatte, wurde die ulerstehende I hissigkeit davon ge cennt und auf ein gewogenes Filtenm gebracht, der friekstand; mit einer der algegossenen Flussigkeit gleichen Minge Wassers abgewaschen, nach Ablagerung des Niederschlages die Flussigkeit abermals auf das vorige Filtrum gegossen, und endlich der Rückstand selbst auf dasselbe gespült, alsdann diese wohl ausgewaschen, scharf nelst dem Inhalte ausgetrocknet, und endlich dieser, davon gesondert, eine halbe Stunde scharf geglüht. Er wurde 18 f Gr. schwer befunden, und hatte eine braunrothlichweiße Farbe-Das scharf getrocknete Filtrum hatte einen Zuwach yon 1 4 Gr. echalten.

Die abfiltrirten Flüssigkeiten wurden noch durch alle mogliche wirksame Reagentien auf einen Gehalt an Erden oder Metalloxyden gepruft, allein ohne die geringste Spur davon zu zeigen; hingegen zeigte sich ein Ueberschufs von Benzoesaure darin.

Jene 18 1 Gr. wurden sein gerieben in ein 2 Unzen Claschen gebracht, und tropfenweise ward nur verdunnte Schweselsaure, die Itel concentrirte enthicht, hinzugesugt, so lange bis nach anhaltendem Schütteln das Lackmuspapier endlich bleibend roth gesacht wurde. Die hiebei erfolgte ungewöhnlicht starke Lichtzung, welche mit gewohnlicher gehranter Bittererde, die ich bei dem ausgelösten Stoffe vermuthete, nicht stattsindet, lichs mich einen Antheil von Aetzkalk dabei vermuthen. Als nun auf die angesuhrte Art die hiezu sähigen Stofse durch die Schweselsaure neutralisiet worden waren, so wurde

## Analyse des Aërolithen von Erxleben. 165

zur Verdüngung der Auflösung und leichtern Ahsonderung derselben von dem unaufgelosten Stoff und zur Auflösung des etwa gebildeten schwefelsauren Kalks die Mischung zu 6 Unzen destillirten NV svers gegossen, und das Ganze einige Zeit geschuttelt, hierauf zum Absitze des brannen Ruckstands einige Zeit ruhig hingesteht, die klare Flus+ gigkeit darch em gewogenes Filtrum von letzterem abgesondert, derselbe nocluna's mit 8 Unzen destildirten Wassers ausgewaschen, die Flussigkeit davon abgegossen und auch filtent und endach der unaufgetosete Ruckstand selbst durch Hulfe wenigen Waspers auf das Firtrum gespult, dieses wohl ausgeway schen und scharf getrocknet. Es hatte einen Zumachs von I Gr. erhalten, der in einem fluhbraunen Man anoxyde bestand,

Die vom Manganoxyd abfiltrirten Flüssigkeiten urden in einem wohlglasurten Schalchen bis auf Unzen verdunstet, wobei sich eine ziemliche Portion Gips in kleinen zarten Spiesschen aussanderte, Die verdunstete Flüssigkeit wurde zu besserer Abtonderung des noch aufgetösten Gipses in den Keiler um Erkalten hingestellt, die überstehende Flüssigkeit merauf vom Gips getrennt, derselbe auf einem Filtum gesammelt, gewaschen und getrocknet, alsdann Gr. schwer belunden.

Die gesammetten Flüssigkeiten, welchel vom Gips getrennt worden waren, wurden zum Krystallitionspunkte verdunstet, hierauf an einen kuhlen
Oit hingestellt, wodurch die ganze Masse zu nittenlizhtystalten anschols. Durchs Auflösenfderselben in eingem kalten Wasser, Abgietsen der Auflösung der Trocknen des Ruckstandes, wurde noch & Gran

Gips gewonnen, wodurch dessen sämmtliche Mengeauf 44 Gran steigt.

Sonach zerfallen jene 53 Gran oder (mit dem am Filtrum hangen gebliebenen 2 Gran), 532 Gr. nahe in 124 Gr. Eisenoxyd, 124 Gr. Bitterende, 12 Gr. Kalk, 2 Gr. braunes Manganoxyd und 2 Gr. eisene oxydhaltige Kieselerde,

£.

Zur Darstellung eines möglichen Chromgehaltes welchen einige in andern Aerolithen wollen gefanden haben und namentlich Laugier zuerst aufgefunden zu haben vorgiebt, wurden, nach dessen Verfahrungsart, die derselbe 1806 in den Annales du Museum d'histoire naturelle T. r. p. 92, beschrieben hat, 100 Gran unsers fein gepulverten Aeroliths mit 1 § Unzen reiner, 300 Gran trocknes Aetzkali enthaltenden, Aetzkalıflussigkeit in einem Silbertiegel er hitzt, zur Trockenheit eingedicht und endlich i Stunde lang im brengen Flusse erhalten, wobei folgende Erschemungen Statt fanden: sobald die Mischung heifs wurde, so fand Reaction Statt und es bildete sich eine immer gesattigter werdende gelbgrune, sich wie eine Sch 😝 felkalilauge verhaltende Flussigkeit, welche die Wande des Tiegels sehr stark schwarzte. Eine Eischeinung die deutlich den bedeutenden Schwefelgehalt, der pur suit einem Antheil Eigen verhunden seyn konnte, verrieth.

Die gegluhte Masse wurde nun mit 16 Unzen Wasser aus dem Tiegel losgeweicht, durchs Filtrum von den unauflöslichen Theilen getreunt, und diese nehst dem Filtrum wohl ausgewaschen. Zu der etwas gelbsichen Flussigkeit wurden nun, zur großern Ver-

dunnung, um dadurch die Ausscheidung der Kieselerde beim Neutralisiren zu verbindern, noch 52 Unzen destillirtes Wasser hinzugegeben und endlich die alkalische Lauge mit der reinsten Salpetersäure so neutralisiet, das etwas Salpetersaure im Ueberchusse sugegen war. Zu dieser Flüssigkeit ward etwas von einer möglichst gesättigten Auflosung des salpetersauren Quecksilberoxyduls hinzugefügt, worauf sich Folgendes zu beobachten darbot; sobald die Quecksilhersalzauflösung hinzugefügt worden war, so erfolgte allmablig eine geringe Tribung durch einen sich ausscheidenden weißen Niederschlag; allmählig semelitte sich dieser und endlich senkte er sich schwarz gefarbt zu Boden. Auss genaueste von der Hussigkert getrenut, getrocknet und in einem Schmelztiegel ! Stunde rothgegliiht verhielt er sich wie salzsaures Quecksilberoxydul, welches durch den Emtlus des Lichtes eine theilweise Zerlegung und dadarch Schwarzung erlitten hatte, und vollkommen las auf eine nicht wäghare Spur kohligen Stoffes verfluchtigte, ohne Chromoxyd zu hinterlassen.

Dieser ungünstige Erfolg der Chromabscheidung, welcher wegen der beim Schmelzen des Fossils mit Kalilauge stattgefundenen Wasserstoffschwefelkalibildung, welches die Chromsaure desoxydiren konnte,
wenn solche zugegen gewesen wäre, vorauszusehen
war, lehrte ubrigena doch, daß unser Fossil auch
Silzsaure enthalte.

Um der Hydrothionkalibildung und deren hinternden Einwirkung auf die Chromausscheidung un unserm Aerolithen zu entgehen, so wurde das

uzihite Verfahren folgendermassen abgeändert.

Finden, dass fast so viel Schwesel als der besagte Verlust beträgt, ersordert wird, um die in den 58 Eisenoxyd enthaltenen 27 f Gran Eisen in Schweseleisen zu verwandeln; nämlich 16 de Gran; denn wenn 100 Gran Eisen zur Umwandlung in Schweseleisen 60 Gran Schwesel, nach Proust, Gehlen und Buchols ersordern, so mussen 27 f Gran Eisen 16 de Gran Schwesel zu gleicher Veränderung haben. — Rechnen wir jetzt die gesundenen Bestandtheile zusammen, so sinden wir einen kleinen Ueberschuss von \$7. —

Nehmen wir jedoch an, dass sich einige Procente Eisen als Oxyd, oder Oxydul, vielleicht in Verbindung mit Kieselerde bei unserm Aerolishen bestinden haben, so fallt auch dieser geringe Ueberschus hinweg. Nach dieser Voraussetzung scheint es hochst wahrscheinlich zu seyn, dass der Aerolish von Erxteben enthalte in 200 Theilen:

28,500 Theile dehuhares regulinisches, 2 Gran Nickelmetall enthaltendes, Eisen, 43,250 Th. Schwefeleisen inclusive einiger Grane Eisenoxyd oder Eisenoxydul

47,375 Th, Bittererde.

75,25d Th. Kieselerde.

4,500 Th. Alaunerde mit einem Hinterhalte von Eisenoxyd.

1,500 Th. Kalk.

1,625 Th. Manganoxyd flohbraunes.

? Th. Salzsaure.

Summa 200,000 Theile.

Diesem nach werden 100 Theile unsers Aëroli-

### Analyse des Aërolithen von Erxleben. 171

14,2500 Theile dehnbares regulinisches Eisen, das 1 Theil Nickelmetall enthalt

21,6250 Th. Schwefeleisen n. s. w.

23,6875 Th. Bittererde.

56,6250 Th. Kieselerde.

2,2500 Th. Alaunerde u.s.w.

0,7500 Th. Kalk.

0,8125 Th. Manganoxyd.

? Th. Salzsaure.

#### Samma 100,0000 Theile.

Fs ergieht sich, dass die in C. angewandte Methode die Bittererde von den übrigen in der Auflösung befindlichen Stoffen, durch Faltung mit
volkkommen kohlensaurem Kali und Verdunsten
der vom Niederschlag abgesonderten Flussigkeiten auszuscheiden, mangelhaft sey und große Vornicht erfordere, um nicht in diesem Punkte in
Irrthümer zu gerathen; denn erst durch Zusatz
von Aetzkalislussigkeit zu der angesuhrten Flussigkeit in d. wurde der größere Theil der Bittererde noch abgeschieden.

Die im Aerolithen von Erxleben besindlichen Stoffe sied zum Theil so wenig innig vereinigt, dass schon die Digestion mit verdünnter Salzsaure einen sehr großen Theil davon aufzulosen sahig ist, welches der Fall nicht, wenigstens nicht in dem Grade seyn konnte, wenn das Gegentheil Statt sande.

Der Aërolith von Erxleben enthalt kein Chrom, oder doch nur in sehr geringer schwer darzustellender Menge. Es ist weit schwieriger und erfordert weit meh Arbeit jeden Bestandtheil eines Minerals zusam mengesetzter Art bei einer Analyse vollstandig darzüstellen, als man sich gewöhnlich vorstellt denn es finden sich noch oft Antheile in det Abwaschflüssigkeiten u. dgl. aufgeloset, wo man es gewohnlich nicht vermuthet und nach der The orie nicht vermuthen sollte.

### Nachschreiben des Herausgebers.

Man findet auch eine Analyse dieses Meteorsteisteines vom Herrn Professor Stromeyer in Gilbert schatzbaren Annalen der Physik 1812. St. 9. S. 106 Die Resultate jener Analyse, weichen von den hie von Bucholz angegebenen in einigen bedeutender Punkten ab, indem Herr Professor Stromeyer auch Natron 0,741 erhielt, wovon schon B. 6. S. 525. d. J. die Retle war, und Chromoxyd 0,246, wornach wie wir so eben sahen, Bucholz vergeblich suchte.

Bei so genau arbeitenden Chemikern, wie Bucholz und Stromeyer sind, ware es unpassend, au der Ahweiehung der von ihnen erhaltenen Resultat geradezu auf einen Irrthum des einen, oder des andern schließen zu wollen. Vielmehr kann die Ursache dieser Verschiedenheiten in der Natur des Steines selbst liegen. So schrieb mir auch Neumann daß die Resultate seiner Analyse der meteorischen Eisenmasse zu Ellbogen bedeutend von der durch Klaproth B. 5. S. 1. dieses Journals mitgetheilter abweichen und daß er die seinige eben darum noch mehrmals wiederholen werde; Klaproth fand nam

lich 2.5 Procent Nickel, wahrend Neumann 5,03 fand. Indefs fugt letzterer hiozu (der davon auch in einer ru Prag erschemenden Zeitschrift Hesperus N. 55. spricht) ,, ich halte es für wahrscheinlich , daß nicht in allen Theilen der Masse der Nickel gleichformig vertheilt ist. Dieses macht die blatterige Form dersellen und der Umstand wahrscheinlich, dass wenn can Stuck von dieser Masse poliet und dann mit Scheidewasser geatzt wird, sich, wie Herr von Widmanustädten an der Agramer und andern Massen Geser Art zuerst bemerkte, auf der Obersläche Figuren von rothlicher Farbe zeigen, die vielleicht von einer ungleichen Vertheilung des Nickels hersubren." - Auf ahntiche Art weichen auch die Analysen unsers Meteorsteins von Eixleben in der Bestimmung des Nickelgehaltes ab, indem Stromeyer 1.5rg p. C. metallischen Nickel fand. Das speci-Siche Gewicht der von ihm untersuchten Stücke bestimmte Stromeyer 5,6152 bis 5,61525, wahrend Bucholz es hei den seinigen auf 5,5994 bestimmte und Roloff es 5,589 fand.

Nun ist es aber durch die treffliche Abhandlung Ruhlands (B. 6. S. 14. d. J.) außer Zweisel gesetzt, dass die Meteorsteine atmospharische Gebilde sind, and dass die Electricitat dahei eine Hauptrolle spielt. Man wird bei dem Meteorstein zu Erxleben die vorhin S. 141 erwahnte Wolke in dieser Beziehung nicht übersehen. Auch deutet schon der Magnetismus emiger Meteorsteine, wovon Bd. 4. Beil. 1. S. 22. die Sprache war, auf einen polarischen Prozess bei diesen atmospharischen Steinbildungen. Diess vormus esetzt, möchte es gut seyn, größere Meteorsteine, von gesetzmassiger Bildung, kuntughun statt in zuläl-

# 174 Schweigger über Meteorsteine.

schneiden zu lassen, um vielleicht auch bei Analyse der einzelnen abgeschnittenen Theile polarischen Bildungsprozess nachweisen zu könn Es könnte seyn, dass bei gesetzmässiger Dur schneidung sich selbst die vorhin erwähnten W mannstädten'schen Figuren gleichfalls zu einiger setzmässigkeit gestalten. Ohnehin wird man bei A lyse der Mineralieh überhaupt, um dem B. 3. S. von Gehlen gezeigten Ziele näher zu kommen, letzt wohl auch die mechanischen Operationen ähnliche Art zu vervollkommnen suchen, wie d Haüy, hinsichtlich auf krystallographische Zwec zu thun sich bestrebte.

# B'eiträg,e

zu der

Lehre von den bestimmten chemischen Mischungs - Verhältnissen,

VOD

F. C. VOGEL, Apotheker au Bayreuth.

## II. Abtheilung.

Zusammenstellung der von Berzelius angestellten Untersuchungen und der daraus hergeleiteten Gesetze für die Verbindungen in der anorganischen Natur.

Dass des großen Forschers Berzelius wichtige Lehren, die von ihm selbst schon hinlanglich erwiesen
sind, durch die in der ersten Abtheilung angeführten
analytischen Operationen, neue Beweise der Richtigkeit erhalten haben, und dass wiederum die Proportionslehre die Richtigkeit meiner Analysen dargethan hat, steht so klar da, dass darüber nichts mehr
beizusügen ist:

Die genaue Kenntnis der Proportionslehre ist sher deshalb um so nothwendiger, da keine analytische Operation, so weit diese Lehre auf sie anwendbar ist, Werth haben kann, wenn sie nicht Resultate giebt, die dem Gesetze derselben in so weit entsprechen, als dieses durch das Experiment erreichbar scheint.

Die Hauptsätze dieser Lehre und ihre Beweismittel, namlich die von Berzelius unternommenen
practischen Untersuchungen, sind in schwedischen
französischen und deutschen Abhandlungen niedergelegt, so duß es also nichts unverdienstliches seyn
kann, eine gedrängte Uebersicht dieser Satze und besonders derjenigen practischen Untersuchungen, die
Berzelius als Beweismittel seiner Lehrsatze ansieht,
für diejenigen Leser des Journals zu geben, die mit
dieser neuen Lehre noch nicht genugsam vertraut sind.

Durch die neuesten Entdeckungen haben wir die Gewissheit erlangt, dass alles bis jetzt dargestelle te für uns Ponderable, entweder ein Brennbares oder ein Verbranntes ist, so dass es mithin nichts als Verbranntes und nur einen Körper giebt . der das Brennbare zum Verbrannten macht. Der Sauerstoff ist der Körper, der die Hauptrolle bei den meisten, vielleicht bei allen chemischen Actionen spielt: er ist es, der die Körper bestimmt, in welchen Verhältnissen sie sich verbinden, in welchen sie sich trennen sollen; und es ist defshalb nicht zu viel gesagt, dass selbst die Verwandtschaften zum Theil ihren Grund in dem Quantitativen des Sauerstoffs ha-Man kann Berzelius Proportionslehre mehr ausgebildete Oxydationslehre nennen. Die verdienstvollen Bemühungen eines Wenzels, Bergmanns, Richters u. m. konnten natürlich keine Allgemeinheit, keine Regel, geben, da man zu jenet Zeit noch weit von der Entdeckung entferut war,

elche Entdeckung Berzelius, mit Berücksichtigung er früheren Bemuhungen seiner Vorgänger, so harfsinnig zu benutzen wußte, daß Lehren von er größten Wichtigkeit für die chemische Wissenschaft hervorgingen. Wie Berzelius aus den Erährungen und Ansichten seiner Vorgänger geschöptt abe, will ich hier nicht erwähnen, da dessen summarischer Bericht, im zweiten Bande dieses Journals, ieruber hinreichenden Außehluß giebt.

Betrachten wir das Verhaltnis des Sauerstoffes zu den breunbaren Körpern, so lasst sich im Allgemei-

en folgendes berücksichtigen :

a) Das Verhältnifs des Sauerstoffes zu und in ein und demselben (brennbaren) Korper.

3) Das Verhältniss des Sauerstosses in einer Verbindung von mehreren (oxydisten) Körpern.

5) Das Verhältniss des Sauerstoffes zu einer Verbindung von blos brennbaren Körpern.

Und hieraus ergeben sich drei durch die Erfahrung bewährte Hauptgesetze für die Verbindungen in der anorganischen Natur:

L Geselz. Stellt ein Körper mehrere Oxydationsstusen dar, so ist der Sauerstoff der niedrigsten
Oxydationsstuse ein communis divisor sür die
Sauerstoffmengen der höhern Oxydationsgrads,
oder mit andern Worten: die Sauerstoffmengen
der höhern Oxydationsstusen sind Multipla mit
einer ganzen Zahl von dem Sauerstoffgehalte
der medrigsten Oxydationsstuse.

II. Gesetz. Gehen zwei und mehrere oxydirte Körper chemische Verbindungen nach bestimmten und festen Verhältnissen ein; so ist de Sauerstoff desjenigen Korpers, der die gering ste Sauerstoffmenge outlalt, ein communis de visor für die in den uhrigen Bestandtheilen befindlichen Sauerstoffmengen \*).

WI. Gesetz. Verbinden sich blos brennbare Kör per nach einem festen und bestimmten Verhältnisse, so ist dieses von der Art, daß, wen eine solche Verbindung bis auf einen gewisse. Grad oxydirt wird, sich der Sauerstoff in de Bestandtheilen so verhält, wie in einer Verbindung von oxydirten Körpern.

Unter diese drei Hauptgesetze lassen sich all äbrigen Regelu bringen, die für die bezondern Klassen von Korpern gültig sind.

Unter dem ersten Gesetze stehen die Oxytlate onsstufen der brennbaren Korper, insbesondere de der Metalle und die der Radicale von Sauren.

Unter das zweite Gesetz fügen sich die Salüberhaupt, wozu auch noch die Verbindungen de

<sup>\*)</sup> Man könnte diesen Sats auch so ausdrücken! "Der Saudstoffgehalt eines jeden, in einer solchen Verbindung von kommenden, Körpera ist ein Multiplum mit einer ganzt Zahl von der Sauerstoffmenge desjenigen Restandthaß der daran am wenigsten enthält." Da aber in solchen Verbindungen zwei, auch drei, Körper häufig gleiche Sauerstoffmen gen eine ganze Zahl vorhanden, da sie aber == 1 soffmuße, und dieses nicht multiplicirt, so ist auch der Auderuck! "ein Multiplum nach einer ganzen Zahl" sehr ut eigentlich. Der oben aufgestollte Satz ist daher besser wählt und allgemeiner.

Basen mit Wasser und die der Säuren mit Wasser zu zählen sind; und endlich sind unter das Ste Gesetz alle diejenigen Verbindungen von brennbaren Körpern zu stellen, die nur nach bestimmten und festen Verhältnissen hervortreten.

## I. Oxydationsstufen der Metalle.

Regel. Wenn sich eine bestimmte Menge Metall in mehreren Verhältnissen mit Sauerstoff verbinden kann, so wird dieser in folgender Progressionsreihe vermehrt: 1, (1½), 2, 4, 6 und so fort in ganzen und geraden Zahlen; oder überhaupt genommen, der Sauerstoff vermehrt sich nur in ganzen und geraden Zahlen.

Kali besteht aus 85,022 Kalium und 16,978 Sauerstoff. Die übrigen Oxydationsgrade des Kaliums sind noch nicht genau bestimmt. Berzelius vermuthet noch ein Kaliumoxydul in der schmelzbaren olivenfarbigen Substanz Davy's, die nach ihm eine Verbindung von Ammoniumoxydul und Kaliumoxydul seyn und worin das Kaliumoxydul halb so viel Sauerstoff, als das Kali enthalten soll.

Natron enthalt 74,34 Natronium und 25,66 Saustoff. Auch das Natronium ist noch mehrerer Oxydationsgrade fahig, sie sind aber noch nicht naher untersucht,

Kalk besteht aus 71,84 Basis und aus 28,16 buerstoff \*).

Du die von Berzelius aufgestellten Bestandtheilverhältnisse, geprüst durch seine Proportionslehre, einen so entschiede-

Baryt besteht aus 89,529 Metall und 10,471 Sauerstoff.

Thonerde enthält 53,274 Başis und 46,726 Sauerstoff, aus den Bestandtheilen der schwefelsaure Thonerde berechnet.

Magnesia hat 60,128 Basis, 59,872 Sauerstoff aus den Bestandtheilen der schwefelsauren Magnesi berechnet \*).

nen Werth haben, so habe ich es für nothwendig gehalten, besonders wegen der noch vorkommenden Bestand theilverhältnisse der Salse, auch alle diejenigen von ihr aufgestellten oxydirten Korper hieher zu setzen, von dese gegenwärtig nur eine Oxydationsstufe bekannt oder unter sucht ist, und die deshalb als keine Beweismittel für de erste Gesetz angesehen werden können. — Berzelius himanche seiner frühern Analysen berichtigt; was ich als hier gebe, sind die mir bekannten neuesten Angaben.

\*) Welcher Methode sich Berzelius bediente, um den Saus atoffgehalt der Alkalien und Erden aufzuhnden, ist und Theil in seinem summarischen Rerichte (im 2. Bande dies. Journ.) angegeben; sie grundet sich theils auf Reduct onsversuche der Alkalien und Erden, theils auf Berechnut gen, nachdem es Berzelius bekannt war, wie viel ein Menge Säure in der sie sättigenden Base Sauerstoff voramsetse. - Ueberhaupt muse ich hier ein für alle Mal bemerken, dass ich, nicht blos der Kürze halber, die meiste Experimente, deren sich Berzelius zur Bestimmung der standtheilverhaltnisses der in dieser Abhandlung vorken menden zusammengesetzten Körper bediente, hinweggelasse habe, sondern dafs dieses auch vorzüglich da geschah. 🖛 sich leicht denken läfst, welches Experiment gewähr wurde. Wo sich Berzelius der blosen reinen Berechner hedients, habe ich dieses meistentheils angegeben.

Ammoniakmetall (Ammonium) kann nach Berzelius scharfsinnigen Untersuchungen neun Oxydationsstufen bilden; und zwar

Sauerstoff

X 1 = 11,0546 den Wasserstoff

X 4 = 44,1384 das Ammoniumoxydul

X 8 = 88,2768 das Ammoniumoxydul

X 12 = 132,4142 den Suckstoff

X 24 = 264,8364 das Stickstoffoxydul

X 36 = 397,2456 das Stickstoffoxydul

X 18 = 529,6668 die salpetrige Saure

X 60 = 662,0760 die Salpetersäure

X 72 = 794,4912 das Wasser.

Was die fünf letztern Körper anlangt, so ist ihr Saucrstoffgehalt durch das Experiment dargethan; dieser erleidet also keinen Zweifel. Man sieht, daß diesen 5 Korpern ein gemeinschaftlicher Divisor = 11,0546 zukomme, vorausgesetzt, daß man im Stickstoffe 43,027 Ammonium und 56,975 Sauerstoff, und im Wasserstoffe 90,062 Ammonium und 9,958 Sauerstoff annehme. Wodurch sich aber Berzelius beerchtigt gefühlt hat, eine solche Zusammensetzung In Stickstoffe und im Wasserstoffe anzunehmen. wird sich sogleich ergeben. Das Ammoniak ist ein en Alkalien analoger Korper; da es durch galvanische Electricitat, gleich den fixen Alkalien, mit Quecksilber ein Amalgam giebt, so lässt sich ein eductionsprozess vermuthen, und mithin annehnen, daß dieser Korper aus einem Metalle und uerstoff zusammengesetzt sey. Zersetzt man aber Ammoniak, so erhalt man keinen Sauerstoff, undern nur Stickstoff und Wasserstoff; es ist also

zu vermulben, daß, wenn nicht beide durch diese Zerretzung entstandene Körper, doch der Sties off den Sauerstoff enthalte. Ware aber der Stick von pm allem der oxydirte. Körper, so mußte das Ammonium (das Metall) aus dem Radical des Stickstoffes. ntid aus Wasserstoff besteben. Es ist aber noch ganicht ausgemacht (und mir ist es unwahrscheinlah) daß die Metalte hydrogenirte Korper sind, und isc dieser Beziehing mußte man annehmen, dass beide Ko per, der Stickstoff und der Wasserstoff Oxyde ein und desselben Radicals, des Amnoniums, sind Das schwerere Stickgas muß mehr, als das Ammo. niak, dagegen aber der leichtere Wasserstoff weniger von diesem Korper enthalten. Nun fand aben Berzelius, dass ein und dieselbe Saure in allen der Basenmengen, mit denen sie sich verbindet (neutrelisht) eine unveränderliche Menge Saneratoff voraussetzt, und mithin im Ammoniak, als eine Basi gegen 47 p. C. Sauerstoff zugegen seyn mussen. Se wird man z. B. finden, dass in allen einsachen nen tralen sauerkleisauten Salzen 100 Th. Saure ein Menge Base sattigen, die 21,2 Sauerstoff enthalt Setzt man daher in die Menge Ammoniak, die von 100 Th. Sauerkleesaure gesattigt wird, 21,2 Sauer stoff, so wird man in 100 Th. Ammoniak gegen 🐇 p. C. Sauerstoff erhalten. Ist nun der Stickstoff ein hobere Oxydationsstufe, als dås Ammoniak, so mus nach der oben angeführten Progressionsreihe de Stickstoff 1 1 mal so viel Sauerstoff als das Anance niak gegen 100 Th. Ammonium enthalten. Da es abe immer wahrscheinlicher wird, dass die Multipla mi 1 & nur schembar sind (wie sich dieses aus der Folg auch ergeben wird) und niedrigere Oxydationsgrad

roraussetzen, so kann eine solche dem Wasserstoffe angehoren, und man wird finden, dass, wenn man in tæsem korper in so viel Sauerstoff, als im Amaniak zugegen ist, gegen 100 Th. Ammonium anammt, man nicht nur einen Divisor communis für alle hohern Oxydationsgrade einalt, sondern dass sich auch in einem Volumen Stickstoffnebst dreien des Wasserstoffes, entsprechend der Zusammensetzung des Ammoniaks, gegen 47 p. C. Sauerstoff befinden.

Die bekaunten Erscheinungen, wenn sich Davy's schmelzbare olivenfarbige Substanz aus Kalium
und Ammoniakgas bildet, gaben Berzelius Veranlassung anzunehmen, daß diese Substanz aus Kaliummid Ammoniumoxydul bestehe, und die bei diesem
Prozesse entstandenen Producte lassen ihn vermuthen, daß ersteres halb so viel Sauerstoff als das
Kali, und letzteres 4 mal so viel Sauerstoff als dor
Wasserstoff enthalte.

Wenn Berzelins selbst vorgiebt, dass die oben angesulaten Bestimmungen nicht vollig richtig seyn konnen, da sie auf Versuchen berühen, die nicht absolut richtig sind, so betrifft dieses nur das Quantitative, meht aber die Unmöglichkeit einer solchen Progressionsreihe.

So muste das Wasser nach den oben angesührten Reihen aus 12,415 Wasserstoff und 87,587 Sauerstoff bestehen, allein Berzelins sindet sich bewogen, durch seine Versuche unterstutzt, in diesem Körper 83,25 Sauerstoff und 11,75 Wasserstoff anzunehmen. So gaubt Berzelius serner, dass das Ammoniak (wie ich schon angegeben habe) statt 46,88 Sauerstoff auch nur 46,26 von diesem Körper enthalten könne, und apater erwahnt er, dass, wenn ihm gleich die Ausspater erwahnt er, dass wenn ihm gleich die Ausspater erwahnt er

lyse des salpetersauren Ammoniaks einen förmlicht. Beweis für den Sauerstoffgehalt des Wasserstoffes ab zugeben scheine, er doch den Gehalt an Sauerstoffwenigstens 4 Mal zu hoch in diesem Körper angenommen habe.

Berzelius bringt noch mehrere und eben scharfsinnige Ansichten vor, die für die Wahrscheinlichkeit der obigen Progressionsreihe sprechen das hier Gegehene wird hinreichen, den besonnenen Gang dieses großen Naturforschers zu zeigen.

Blei. Die drei bis jetzt bekannten Oxydationsgrade dieses Korpers sind:

das gelbe Bleiozyd.			92,85 7,15	_	_	100,0 7,7
			100,00			107.7
das rothe	£	Blei	90	-	_	100,00
das rothe Bleioxyd.	ł	Sauerstoff	10		-	11,11
			100			211,12
das braune	ſ	Blei	86,51	_		100,0
das braune Bleioxyd	ł	Sauerstoff	15,49	-	_	15,6
		_	100,00			215,6

In diesen drei Oxyden verhält sich also der Bauerstoff wie 1: 1 \frac{1}{2}: 2. Es ist zu vermuthen, daß es eine noch niedrigere Oxydationsstufe gebe, die für alle drei Oxydationsgrade einen gemeinschaftlichen Divisor abgiebt, wie es beim Arsenik der Fallist. Wahrscheinlich ist diese niedrigere Oxydationsstufe das von Berzelius im vorhergehenden Hefte S.71. dargestellte, aber nochenicht näher untersuchte Suboxyd, welches auf der Oberstäche des erhitzten

Bleies und durch das Schütteln eines Bleiamalgams mit atmospharischer Luft entsteht.

Kupferoxyd	Kupfer 80 Sauerstoff 20	_	_	100
	100			125
Kupferoxydul	Kupfer 88,89	-	-	100,0
	Sauerstoff 11,12	_		12,5
	100,00			112,5

Das Verhaltniss des Sauerstoffes in beiden Oxyden ist also wie 1: 2.

Auch hier ist das Verhaltnis 1: 1 wie beim Blei; deshalb vermuthet Berzelius noch eine niedrigere Oxydationsatuse und vielleicht ist diese das Eisen im Blute, das bei der Ausscheidung nur erst hoher oxydirt wird. Es kann überhaupt noch niedrigere Oxydationsgrade geben, als die schop ber Lannten sind, sie sind vielleicht für sieh nur nicht darstellbar.

Dieses Verhältnis ist durch die Berechnung aus den Bestandtheilen des Schwefelsilbers, das 14.6 Schwefel auf 100 Th. Silher enthalt, und aus dem Bestandtheilverhaltnisse des Schwefelbleies, in dem sich 15.42 Schwefel auf 100 Blei hefinden, abgeleitet. Da namlich im Bleioxydul auf 100 Th. Blei 7.7 Sauerstoff kommen, so ist 15.42: 7.7 = 14.9:7.44 = dem Sauerstoff auf 100 Silber

Ein Zinksuboxyd entsteht auf der Oberstache des metallischen Zinks in seuchter Lust, und auf den Zinkplatten einer galvanischen Saule, es ist aber noch nicht naher untersucht.

Diese Bestimmung ist zwar nicht von Berzelius, sondern von Lagerhjelm, aber nach dem Ausspruche des erstern sehr genau und richtig. Ein Wismuthsuboxyd entsteht auf der Oberstäche des geschmolzenen Metalis; es hat die Eigenschaft durch Sauren in Oxyd und Metall verwandelt zu werden; es ist aber noch nicht näher untersucht.

_	{	74,48	<u> </u>	- Charles	100,000
Saure	Sauerstoff_	. <b>≇</b> 5,82 1'00,00		,	54,265°
Arsenik- Saure	Arsenik Sanerstoff	66,038 5%962	1	<u>, -</u> ,	1,00,000 51,128
		100,000			151,428

Ware uns blos die arsenige Sühre und die Arseniksaure bekannt und erschiene erstere als die niedigste Oxydationsstufe, so hatten wir hier abermals den l'alt, dass in der Arseniksaure nur 14 Mal so viel Sauerstoff, als in der arsenigen Säure vorhanden, und mithin kein Multiplum mit einer ganzen Zahl da were. Da aber der Arsenik in der Lust zu einem schwarzen Pulver zerfallt, und Berzelius gefanden hat, dass 100 Th. Arsenik dabei 3,475 am Gewichte zünehmen, so haben wir einen Oxydationigrad, det sehr genau einen Divisor communis sür die haltern Grade abgiebt.

Scheel- Metall 79,1 "
scure Sauctstoff 20,9 "

100,0

Dieses Verhaltnifs ist durch Berechnung aus den Bestandtheiten des scheliumsauren - und kohlensausten Karks u. s. w. gegeben, und stimmt mit Bucholes Angabe. So Metall und 20 Sauerstoff, siemlich gut-

Molybdansaure Molybdan 65,5
Sauerstoff 34,5

Dieses Verhältniss ist ebenfalls durch Berechnung und zwar aus den Bestandtheilen des molyhdaensauren und salzsauren Bleioxyduls gegeben, ein Verhaltnifs, das mit Buchholz Versuch, 66,37 Metall und 53,33 Sauerstoff, gut zusammenstimmt.

Den Sauerstoffgehalt dieser beiden Oxyde bestimmt Berzelius auf folgende Art: 14,29 Grammen Quecksilber fallen aus dem salzsauren Gold 9,355 Grammen metallisches Gold. Nun nehmen nach Sefström 100 Th. Quecksilber 7,9 Sauerstoff auf; es verbinden sich also 100 Gold mit 12,077 Sauerstoff, welchen Sauerstoffgehalt auch Oberkampfs Untersuchung über das Schwefelgold bestatiget. Denn das salzsaure Goldoxyd gab mit Schwefelwasserstoff ein Schwefelgold, welches auf 100 Th Gold 24,39 Schwefel enthielt. Ferner: Neutrales salzsaures Gold entbindet bei maßiger Erhitzung oxydirt salzsaures Gas and hinterläßt salzsaures Goldoxydul; wird dieses mit kochendem Wasser übergossen, so zerfallt es in metallisches Gold und in salzsaures Goldoxyd; ersteres betragt doppelt so viel als das in dem eben entstandenen Oxydsalz befindliche Gold, welches durch Niederschlagung vermittelst schwefelsauren Eisenoxyduls bestimmt wurde. Da in diesem Prozesse aller Sauerstoff im Oxydulsalz an den 5ten Th. seines Goldgehaltes getreten ist und mit der Salzsaure das Gnydsalz hervergebracht hat, so ist es klar, date

des Oxyd 3 Mal so viel Sauerstoff, als das Oxydut enthalt. Dieses ware der erste bekannte Fall, daß die Oxydationsreihe auch in ungeraden \*) Zahlen fortschreiten konne; doch spricht die Analogie dafür, daß auch hier noch ein Zwischengrad vorhanden seyn möge.

Salzsaure Platina so lange erhitzt als noch ein Geruch nach oxydirter Salzsaure wahrnehmbar ist, hinterläßt ein salzsaures Platinaoxydul; 10 Gramm dieses Salzes, in einer Retorte geglüht, hinterlassen 7,55 Grammen metallische Platina. Der Verlust besteht in einem wasserfreien oxydirtsauren Gas. Et ind aber in diesem Gas 100 Th. wasserfreie Salzzaure mit 29,454 Sauerstoff verbunden; es müssen die 26,7 oxydirter Salzsaure aus 20,625 Salzsaure

Ausser der Zahl 5, diess wage ich mit einiger Zuversichtlichkeit vorher au sagen, wird wohl keine andere ungerade Zahl, 2. B. 5 oder 7, als Oxydationsstuse vorkommen.
Die Grunde für diese Behauptung habe ich Bd. 5. S. 66 f.,
angegeben, wo ich auch schon die Oxydationsstuse 5 für
diejenigen Stoffe andeutete, die zur oktacdrischen Krystallisation hinneigen, ohngenehtet damale noch kein solches
Beispiel vorhauden war. Was das Gold anlangt, so ist es
betaunt, dass die natürlich vorkommenden Goldkrystalie
sehr häusig Oktaeder sind; auch krystallisiet das salzsaure
Gold gern in abgestumpstan Oktaedern.

d. H.

190

und 6,075 Sauerstoff bestehen, daher das salzsam Platinaoxydul zusammengesetzt ist, aus:

 Platina
 75,3000

 Sauerstoff
 6,075

 Salzsäure
 20,625

100,000.

Da nun in diesem Salze 75,5 Platina mit 6,07 Sauerstoff verbunden sind, so muß das Platinaoxydu auf 100 Th. Platina 8,287 Sauerstoff, wie oben angeleben ist, authelimen.

Wird neutrales salzsaures Platinaoxyd mit Queck silber digerirt, so reduciren 17,626 Gram. Quecksilber 8,511 Gram. Platina. 100 Th. Quecksilber nebmen also gleich viel Sauerstoff als 48,23 Th. Platinauf; es ist aber 48,25: 7,9 == 100: 16,58.

Palladiumoxyd { Palladium 87,56 -- 100,000 | 14,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 111,200 | 11

100 Th. Quecksilber reduciren aus dem salzsau ren Palladium 55,6 Palladium; es nehmen also 16 Th. Palladium 14,209 Th. Sanerstoff auf.

Bemahe derselbe Sauerstoffgehalt ergiebt sid durch Berechnung aus dem Schwefelpalladium, it welchem auf 100 Th. Palladium 28,15 Schwefe kommen.

Im Palladium Amalgam hangt das Quecksibs mit so großer Kraft, daß es sich nur durch Weißt glübhitze austreiben laßt. In der Kirschrothgluß hitze halt das Palladium noch so viel Quecksilbe zurück, daß das erstere 2 Mal so viel Sauerstoff, al das letztere zur Oxydirung erfordert. Es schemt

daß das Palladium nur ein salzfahiges Oxyd dar-

Metall, Saucratoff, Metall, Sanorat. Braunes Mangansuboxyd 92,455 6.565 100 7,0266 Grunes Manganauboxyd 87,68 12,52 14,0535 21,9 Manganoxydul 78,10 28,1077 70,25 29,45 Manganoxyd 42,16 Manganauperoxyd 56,215 64,00 56,00

In dem Manganoxyd hat Berzelius durch das Experiment auf 100 Th. 42,16 und John 42 Th. Sauerstoff gefunden. Nach Johns Zerlegung des schwefelsauren Manganoxyduls sind in diesem Salze auf 100 Th: Schwefelsaure 91.28 Th. Manganoxydul enthalten. Es mussen also in 91,28 Manganoxydul 19496 Sauerstoff zugegen seyn, weil, wie sich in der Folge ergeben wird, in den neutralen schweselsauren Salzen 100 Th. Saure eine Menge Base sattigen die 1946 Sauerstoff enthalt, und 100 Th. Mangan müssen 28 Th. Sauerstoff im Oxydul aufnehmen. Nach John wird das Mangan im Wasser oxydirt und nimmt 15 Th. Sauerstoff auf 100 Theil Metall auf; dieses ist aber bis auf Eins die Halfte von dem Sauerstoffe des Oxydule. Bergmann und Berzelius bemerkten. das Mangan in unvollkommen verschlossenen Gelafsen zu einem umbrabraunen Pulver zerfallt. la dieser Körper nicht eine Mischung von mehreren Oxydationsstufen des Mangans mit Mangangraphyt verbunden, sondern ein reines Suboxyd, so mus es die Halfte des Sauerstoffes vom grunen Suboxyd enthalten. Die Erfahrung hat gelehrt, dass das natürliche Manganoxyd mehr Sauerstoff, als das durch Glühen des salpetersauren Oxydulsalzes gebildete schwarze Oxyd enthalt, denn nach Klaprothe Versuch gab ersteres beim Gluhen 11 p. C. Sauerstoff und Wasser, und hinterließ das letztere, das schwarze Oxyd. Da der Sauerstoffgehalt des grunen Suboxyds, des Oxyduls, und des Oxyds durch Versuche ausgemittelt ist, so laßt sich der Sauerstoffgehalt der niedrigsten und hochsten Oxydationsstuß berechnen, wie es oben von Berzelius geschehen ist let das erste Suboxyd ein reines unvermischtes Oxyd, ap ist die Oxydationsreihe 1,2,4,6,8; im Gegentheil aber 1,2,5,4, in welcher Reihe, aber eine ungerade Zahl vorkommen würde.

Spiefsglanzmetall. (Antimon) bildet mit dem:

Suboxyd	Antimon Sauerstoff	95,556 — — 4,445 — —	100,00 4,65
Osydul	Antimon Sauerstoff	100,000 84,517 — — 15,683 — —	104,65
		100,000	118,6
weifses Oxy (antimonige Sa			27,9
		100,00	127,9
gelhee Oxyo (Antimonsau			- 100,0 - 57,2
		100,00	137,2

Es ist kaum nothig zu erwähnen, auf welche Weise Berzelius zu diesen Bestimmungen gelangte, da um zweiten Hofte des 6. Bandes dieses Journals

der Gang dieses scharfsinnigen Forschers genau auf-

Das Antimonsuboxyd bildet sich auf der Oberusche des Metalles in seuchter Luft; serner an dem Metall als positiven Leiter bei Schließung der electrischen Batterie im Wasser. Die Farbe ist behwarzgenu.

Das Antimonoxydul erhielt Berzelins durch Zertetzung des salzsauten Antimonoxyduls vermittelst
Alkali u. s. w., die Versache gaben ihm 19.55 bis
19.68 Sauerstoff auf 100 Th. Metall. Nach der Zusammensetzung des Schwefelantimons, in dem Berzelius auf 100 Th. Metall 57,5 Schwefel fand, kommen nur 18,6 Sauerstoff auf 100 Th. Metall.

Das weise Antimonoxyd wurde durch Oxydirung des Metalls vermittelst Salpetersaure u. s. w. crhalten. 100 Th. Metall gaben in verschiedenen Versuchen 1258; 126; 127,5 bis 127,8 Oxyd. Nach der Menge des Schwefelantimons welches das weitse Oxyd mit dem Schwefel giebt, kommen auf 100 Th. Metall 27,52 Sauerstoff.

Weißes Antimoroxyd und Antimonmetall zasammengeschnolzen, geben ein perlfarbenes im Bruche kornig - krystallimsches, ausserordentlich zahes
und sehr lest zusammenhangendes Oxyd. Berzehlus
fand, daß das weiße Oxyd \{\frac{1}{2}\] so viel Metall, als es
zuvor enthalt, aufnimmt, um dieses schmelzbare
Product zu bilden. Es ist vom Oxyd und Oxydul
in dem Verhältnisse zusammengesetzt, daß das Oxyd
zwei Mal so viel Sauerstoff, als das Oxydul enthalt.
Das Oxydul wird durch saures weinsteinsaures Kaii
ausgezogen, und das weiße Oxyd bleibt zurück,
ein Beweis mehr, daß sich zwei Oxyde ein und des-

selben Radicals mit einander verhinden und eine scheinbare eigene Oxydationsstufe darstellen konnen.

Das gelbe Antimonoxyd. 100 Th. des. durch Erhitzung des Antimons mit reinem Quecksilberoxyd bereiteten, gelben Oxyds verloren durch Glühen in verschiedenen Versuchen 6,3; 6,5 u. 6,75 p. C. Sauerstoffgas. Es geht durch das Glüben 4 von dem Sauerstoffgehalt des rückständigen Oxyds fort, und man sieht zugleich, dass das Oxydul, das weiße und das gelbe Oxyd den Sauerstoff in dem Verhältnisse 3'1 1 1 2 enthalten. Hat nun das Suboxyd, dessen Sauerstoffgehalt Berzelius durch des Experiment nicht bestimmen konnte, ½ so viel Sauerstoff als das Oxydul oder & so viel als das weiße Oxyd, so ist die Oxyd dationsreihe 1,4,6,8. Enthalt aber das Suboxyd une hall so viel Sauerstoff als das Oxydul, so giebt die die Reihe 1,3,3,4, die, wenn sie gegründet ware, wieder einen Beweis geben würde, dass in den Oxydationsreihen auch ein Multiplum nach 5 also nach einer ungleichen Zahl vorkommen kann.

Sauerstoffgeliaht durch das Experiment zu bestummen, kein völlig zuverlassiges Resultat gegeben haben, dennoch die oben angeführten Bestimmungen, die
nach der Zusammensetzung des Schwefelantimons
berechnet sind, von der Wahrheit nicht sehr entfernt liegen konnen. In der Folge, bei den Salzen;
werden wir sehen, daß auch dem gelben und weifsen Oxyde die Eigenschaften einer Saure zukommen.

Zinn bildet nach Berzelius 3 Oxydationsgrade.

Zinnoxydul { Zinn 88,028 — 100,0 Sauerstoff 11,972 — 15,6 100,000 103,6

Weifses Zinn- oxyd	Zinn Sauerstoff	83,15 16,87	_	100,0
Gelbes Zinn-	(Zina	100,00		120,4
Gelbes Zinn- oxyd	Sauersteff	21,58		27,9
		100,00		127,2

Der Sauerstoff des Oxyduls und des weißen Oxyds ist durch Berechnung bestimmt. Da Schwefelzinn durch Salpetersaure oxydirt und geglubt 99,5 p. C. Zinnoxyd hinterlasst, und Berzelius aus den Proportionsverhaltnissen dargethan hat, daß der Schwefel im Schwefelzinn zu dem Sauerstoff im Zinnoxydul, wie der Schwefel im Schwefelblei zum Sauerstoff im Bleioxyd sich verhalten muß, und ferner bei Oxydirung des Schwefelzinnes der Sauersoff beinahe die Stelle des Schwesels ersetzt, so ergebt sich, dass in dem Oxydul halb so viel Sauerstoff als im gelben Oxyd, das auf 100 Th. Metall 21,2 Sauerstoff enthalt, vorkommen muß. Da ferner Berzelius gefunden hat, dass das Zinnoxyd im Spintus fumans Libavii auf einer niedrigern Oxydationsstuffe steht, als das aus Zinn durch Oxydirung vermittelst Salpetersaure bereitete, so muss, den aufgefundenen Oxydationsreihen gemaß, das weiße Zinnoxyd das Reihenglied 13 einnehmen. Auch das weihe und gelbe Zinnoxyd haben viele Eigenschaften oner Saure, wie diese die Verbindungen mit Basen eigen.

100 Theile Tellurmetall nehmen mit Tellur. Salpetersaure oxydirt 24,83 Sauerstoff auf, welches buld die Eigenschaften einer Säure, bald die einer Base zeigt.

- II. Oxydationsgrade der Radicale von Sauren, die noch nicht, als metallische, aufgeführt worden sind.
- Rogel. Wenn sich die Radicale dieser Säuren in mehreren Verhältnissen mit dem Sauerstoffe verbinden, so wird dieser in folgender Progress on vermehrt 1, (1 \frac{1}{4}, 2. \frac{4}{5})
  6 und so fort in ganzen und geraden Zahlen; oder allgemein: der Sauerstoff nimmt
  in geraden und ganzen Zahlen zu.

Schwefel. Dieser Körper kann sich nach Berzolius in vier Verhaltnissen mit dem Sauerstoffe verbinden.

1) Schwefeloxydu	Sauerstoff 20 —	100
	Sauerstoff 20 -	25
	100	125
2) Schwefeloxyd	Schwefel 66,67 - Sauerstoff 33,33 -	- 100 .
	Sauerstoff 33,33	<b>–</b> 50
	100,00	150
5) Schwefelige { Säure.	Schwefel 50 — — Sauerstoff 50 — —	100
Saure,	Sauerstoff 50	100
	100	200
4) Schwefelsäure	Schwefel 40 -	100
	Schwefel 40 Sauerstoff 60	150
	100	250

Es ist klar, daß der Sauerstoff des Schwefeloxyduls ein communis divisor für alle übrigen Verbin-

dungen des Schwefels mit Sauerstoff ist. Wenn die schwefelige Saure der niedrigste Oxydationsgrad ware, so wurde, da sich ihr Sauerstoflgehalt zu dem der Schwefelsaure wie 1:14 verhalt, abermals kein Multiplam mit einer ganzen Zahl da seyn. Diels veranlasste nun Berzelius eine niedrigere Oxydationsstufe des Schwefels zu suchen; und es ist ihm waln scheinlich, daß sich wooh zwei Oxydationsgrade in der Sauerstoffschwefelsalzsaure (Schwefelhaleid) von Thomson befinden mogen. Es ist namlich betannt, dass der Schwesel nur eine bestimmte Menge oxydirter Salzsaure zu condensiren vermag. Berechnet man nun den Sauerstoffgehalt der condensirten Saure; so ward man finden, daft auf 100 Th. Schwofel in der schwefelhaltigen Salzsaure 50 7 h. Sauerstoff kommen. Eben so lasst sich die schwelelhaltige Salzsaure in der der Schwesel die größtmöglichste Menge Saure condensirt hat, noch mit einer solchen Menge Schwesel sättigen, daß 25 Th. Sauerstoff der Saure auf 100 Th. Schwefel kommen; und diese beiden Oxydationsgrade sind die oben angeführten. Diese für sich nicht darstellbaren Oxydationsstufen würden wohl keinem Zweifel unterliegen, wenn es ausgemacht ware, daß Halogen eine oxydirte Salzsaure sey, oder Dass aber Davy's Versuche Saperstoff enthalte. noch gar nicht gegen den Sauerstoffgehalt der oxyduten Salzsaure beweisen, ist ehen so richtig. würde hier abermals einen Beweis haben, daß die Vermehrungsstufe nach 1 } nur scheinbar ist, zugleich aber auch aus den Eigenschaften der Schwefelsalzsaure ersehen, dass manche Oxyde für sich par night darstellbar seyn mogenVogel

Phosphorsäure { Phosphor 45,58 Sauerstoff 54,42

Diese Bestimmung gründet sich auf eine Berechnung aus den Bestandtheilen des phosphorsauren Bleioxyduls, die mit Rose's Angabe 47,162 Phosphorund 52,858 Sauerstoff gut zusammenstimmt.

Kohlenstoffsäure { Kohlenstoff 27,376 — 100,000 unch Sauerstoff 72,624 — 265,28 

100,000 — 565,28 

100,000 — 565,28 

Nach { Kohlenstoff 28,457 — 100,000 } Sauerstoff 71,563 — 251,656 

100,000 — 551,656 

Kohlenstoff 44,285 — 100,000 

Oxydgas { Sauerstoff 55,717 — 125,818 } 

100,000 — 225,818

Es gaben namlich 100 Kubikz, Kohlenstoffoxydgas und 50 Kubikz, Sauerstoffgas 100 Kubikz, kohlensaures Gas.

Vergleicht man die Bestandtheile der Kohlensäure nach Allen und Pepys directen Versucken, so
findet man, daß der Sauerstoff des Oxyds bis auf ein
Unbedeutendes die Halfte von dem Sauerstoffe der
Säure ist. Die Angabe von Gay-Lussac stimmt aber
nicht so gut, demohngeachtet halt Berzelius diese
letztere für richtiger, weil sie, wie wir in der Folge
an den kohlensauren Salzen sehen werden, eine
große Uebereinstimmung mit den übrigen Regeln
der Proportionslehre giebt.

Salzsäureradical bildet mit dem Sauerstoffe solgende Oxydationsstusen.

### Gemeine Salzsäure.

Radical 41,098 — 100,0000

Sauerstoff 58,902 — 143,3653

100,000 — 245,3633

# Oxygenirte Salzsäure.

Radical 51,742 - 100,000
Salzsäure 77,252 - 100,000
Salzsäure 77,252 - 100,000
100,000 515,06

Salzsäure 77,252 - 100,000
100,000 129,454

# Ueberoxygenirte Salzsäure.

Radical 14,85 - 100,000 Salzsäure 36,14 - 100,000 Sauerstoff 63,86 - 176,724

Kali durch Glühen so viel Sauerstoff entbindet, daß sich dieser zur Salzsaure in dem zurückgebliebenen salzsauren Kali wie 175.62:100 verhalt. Nun enthalt die oxygenirte Salzsaure nach Davy's und Gay-Lussau's Bestimmungen so viel Sauerstoff (abgeschen von Davy's neuester Ansicht), als die gewöhnliche Salzsaure in den Basen, welche sie sättigt, erfordert, so daß also 100 Th. Salzsaure mit 29,454 Th. Sauerstoff die oxygenirte Salzsaure bilden. Nun ist 29,454 × 6 = 176,724, mithin ein Vielfaches nach einer ganzeu Zahl = 6, welches nur um 3,1 von der Sauerstoffmenge 173,62, welche durch Glühen aus dem überoxygenirt salzsauren Kali erhalten wurde, abweicht. Hieraus geht also hervor, daß aus dem überoxyge-

mirt salzsauren Kali durch Glüben 6 mal so viel Sauerstoff enthunden wird, als das in diesem Salas befindliche Kali von diesem Stoffe enthalt: und daße mithin in der überoxygenisten Salzsaure auf 100 Th. Salzsaure 176,724 Sauerstoff, und in der oxygenirten Salzsaure auf 100 Th. Salzsaure 29,454 Th. Sauerstoff kommen. Diese Beweise kommen vom Experiment, abgeschen von Davy's Theorie. Nun blecht aber noch der Sauerstoffgehalt der gemeinen Salzsaure zu bestimmen übrig. Der Analogie nach muß der Sauerstoff der Salzsaure, die sich in dem, nach dem Glühen des überoxygenirt salzsauren Kali zurückgebliebenen, salzsauren Kali befindet, ein Vielfacher von dem Sauerstoffgehalte des darin befindlichen Killi nach 2, 5 u s. w. seyn, in soferne nämlich der Sauerstoff einer Saure in den neutralen Salzen ein Velfaches von dem Sauerstoffe der mit ihr verhoudence Base ist, wie wir in der Folge an den Salzen bemerken werden. Ueber 3 kann der Multiplicator nicht steigen, weil dieser sonst mehr Säure geben würde, als in dieser Verbindung vorkommt. W ve der Multiplicator = 5, so müsste die Saure aus 11.66 Radical und 88,36 Sauerstoff zusammengesetzt seyn, und die ohen angeführten Oxydationsgrade davon Multipla nach 1 4 und 3 seyn, welches der von Berzelius aufgefundenen Progressionsreihe nicht entspricht; insoferne nämlich diese Reihen in den Vehaltnissen 1; (13); 2; 4 m. s. w. steigen. Und so konnte die Salzsäure nur 2 mal so viel Sauerstole als die Base, von der sie gesattigt wird, enthalten woraus denn das ohen angeführte Bestandtheilverhaltuiss der gemeinen Salzsaure entspringt. haltnis in den drei Oxydationsstusen ist 1:1!

Ist auch hier das Multiplum nach 1 } nur scheinbar, und giebt es einen niedrigern Oxydationsgrad, als der der gemeinen Salzsäure ist, so müßte dieser um einen divisor communis zu geben, 55,845 Sauerstoff gegen 100 Radical enthalten, Berzelius vermuthet. diese Oxydationsstufe im Salzäther; so wie er auch noch einen Oxydationsgrad zwischen der oxygenirten und überoxygenirten Salzsaure vermuthet hatte, weil zwischen beiden Körpern das Multiplum nach zwei fehlte; und wirklich ist diese Vermuthung durch Davy's Entdeckung des Oxyhalogens (seiner Euchlorine) bestätiget worden, denn in diesem Körper ist die Salzsaure mit doppelt so viel Sauerstoff, als in der oxygenirten Salzsaure vorkommt, verbunden, so dass demnach das salzsaure Radical mit dem Sauerstoffe 4 bis jetzt bekannte Oxydationsgrade darstellt.

### III. Salze.

Diese stehen, ihren Bestandtheilen nach, ganz unter dem oben aufgestellten zweiten Hauptgesetze.

Man kaun folgende Salze unterscheiden.

- 1) Neutralsalze, in welchen der Sauerstoff der Saure von dem der Base ein Multiplum nach 2, 5, 4, 5 u. s. w. bis 8 ist.
- 2) Saure Salze, in welchen die Basis mit dem Doppelten und Vierfachen der Saure des neutralen
  Salzes verbunden ist, so daß mithin der Sauerstoff der Saure noch mehr als das 8fache von
  dem der Base betragen kann.
- 3) Basische Salze, in denen der Sauerstoff der Base bald ein Multiplum von dem Sauerstoffe

- der Säure, bald demselhen an Menge gleich, bald auch nur ein Submultiplum davon ist.
- 4) Neutrale und basische Doppelsalze; in den erstern ist der Sauerstoffgehalt der beiden Bases dann einander gleich, wenn das Doppelsalz vos einem sauren Salze, dessen überschussige Saure von einer zweiten Base gesattigt ist, abstammt sonst kann aber auch der Sauerstoffgehalt der beiden Basen ungleich seyn, wie dieses der Fall beim Alaun ist; immer aber ist der Sanersto der Saure ein Vielfaches von der Summe des Sauerstoffsmengen der beiden Basen, nach derselben ganzen Zahl, nach welcher der Sauerstoff derselhen Saure in den einfachen Neutralsalzet ein Vielfaches von dem Sauerstoffe der sie satti genden Base ist. In den basischen Doppelsatze kaun die Sauerstoffmenge der beiden Base gleich und ungleich seyn, aber nur der Sauer stoff der einen Base kann das dem Sauerstofige halt der Saure gleiche Vielfache nach derselber ganzen Zahl geben, die in den einfachen Neutralsalzen von derselben Saure dasselbe Vichacht von dem Sauerstoffe der Base giebt,
- 5) Salze mit Krystallwasser. In diesen Salzen is der Sauerstoff des Krystallwassers dem Sauer stoffgehalt der Base hald gleich, hald ein Multiplum, hald ein Submultiplum davon, je nach dem ein oder das andere von den eben genansten Salze in Verhindung mit Krystallwasser betrachtet wird.
- 6) Verbindungen der Säuren mit IVasser. In die sen Verbindungen ist die Saure mit einer Menge

Man sieht, dass die Thonerde in diesem Salze

Mal so viel Sauerstoff enthält, als das Kali, denn

1674 × 5 = 5,022, und dass mithin in diesem

Doppelsalze die Sauerstoffmengen der beiden Basen

icht gleich sind. Ferner ist dieses Salz ein neutra
Doppelsalz; denn die Summe der Sauerstoffmen
der beiden Basen, 3 Mal genommen, ist gleich

dem Sauerstoffgehalt der Saure, namlich (5,0754-14) x5=20,255, und mithin onthalt die Saure S Mal viel Sauerstoff als die beiden Basen, und die Sch felsaure reicht deshalb gerade hin, um die Thone und das Kali vollig zu neutralisiren, weshalb at der Alaun, als aus neutralem schwefelsauren und aus neutraler schwefelsaurer Thonerde zuse mengesetzt zu betrachten ist. Wenn der Al sauer reagirt, so kann dieses von keiner überschi sigen Saure herrithren, und man muß annehmi dafs die sauren Eigenschaften dieses Salzes blos 👣 der zu lose an die Thonerde gebundene Saure en springen. Da 1,674×3 = 5,022; ferner 1,674×12 20,083 und 1,674  $\times$  24 = 4.,176 ist, so verhalten in die Saucrstoffmengen in diesem Szlze wie 1: 5: 🖣 24. --

Schwefelsau- Bleioxydul 26,585 - 279 - 19,96 | Schwefelsaure 75,615 - 100 - 60,00 | 100,000 | 579 |

Trocknes schwefelsau- Kupferoxyd 50,9 - 103,66 - 20,75 | Schwefelsaure 49,1 - 100,00 - 60,00 | 100,0 - 203,66

Hier sollten nur 101,45 Kupferoxyd von 1 Schwelelsaure gesättigt werden. Der Unterschi ruhrt von dem, nach dem Austrocknen des s Analyse angewandten Salzes noch zurückgeblieben Wasser her.

Krystallisirtes schuefelsaures Kupferoxyd | Schwefelsaure 51,57 - - 18,94 | Kupferoxyd | Wasser - - 56,30 - - 52,00 |

6,42 × 5 = 19,26 und 6,42 × 5 = 52,1.

Hier haben wir den Fall, dass die Sauerstoffmengen der 5 Bestandtheile einander gleich sind.

 $5.8 \times 5 = 17.4 \text{ und } 5.8 \times 7 = 40.61$ 

954 × 2 == 19,08;

100,000

 $6,59 \times 5 = 19,17 \text{ und } 6,39 \times 5 = 31,95.$ 

Neutrales schwefelsaures Ammoniakkupfer; in diesem Salze hat Berzelius durch das Experiment auf 100 Th. Kupferoxyd 41,35 Ammoniak gelunden; ersteres enthalt 20, letzteres 19,58 Sauerstoff. Sauerstoffmengen dieser beiden Basen sind also einander gleich; (der geringe durch das Experiment herbeigeführte Unterschied kann hier nicht in Betrachtung kommen.) Zur Neutralisirung dieser beiden Basen wird, weil das schwefelsaure Ammoniakkupfer ein neutrales Doppelsalz ist, eine Menge Saure erfordert, die 6 mal so viel Sauerstoff, als eine der Basen enthalt; oder was dasselhe ist: eine jede Base erfordert so viel Saure zur Sattigung, dass in dieser 5 mal mehr Sauerstoff als in der Base vorkommen. Nach diesen Berechnungen hat Berzelius gefunden, daß zufolge des zum Experiment angewandten Salzquantums eine Menge Krystallwasser fibrig bleibt, die 7 mal so viel Sauerstoff, als eine der beiden Basen enthalt.

 $6.5 \times 5 = 19.5$  und  $6.5 \times 2 = 15$ .

# B. Schwefeligsaure Salze.

Regel. In den neutralen schwefeligsauren Salzen enthält die Saure 2 mal so viel Sauerstof als die Base.

100,00

1,25 × 6 = 7,5; 1,25 × 12 = 15 und 7,5 × 2=14,6; sugleich ersieht man aus der Zusammensetzung dieses Salzes und der des schwefelsauren Baryts, dass der Baryt in den schwefelsauren und schwefeligsauren Salzen mit einerlei Menge Schwefel, nämlich mit 20,9 auf 100 Theile Baryt, verbunden ist.

### C. K-ohlensaure Salze.

Regel. In den kohlensauren Salzen enthält die Säure 2 oder 4 mal so viel Sauerstoff, als die mit ihr verbundene Base, je nachdem das Salz ein neutrales, oder ein saures ist.

 $9,49 \times 4 = 57,96$ 

Dass hier die Sauerstoffmenge des Wassers; doppelt genommen, etwas zu groß gegen den Sauerstoffgehalt der Saure oder der Base ausgesallen ist, mag davon herrühren, dass dieses Salz durch das Trocknen nicht vollig seines überschüssigen Wassers beraubt werden kann.

### D. Salzsaure Salze.

Regel. In den neutralen salzsauren Salzen enthalt die Säure 2 mal, und in den überoxygenirt salzsauren Salzen 8 mal so viel Sauerstoff als die mit ihr verbundene Base.

 $7,24 \times 6 = 43,44.$ 

58,9 × 2 == 117.8; in diesem basischen Salze beträgt also der Sauerstoff der Saure nur halb so viel als det der Base.

Da sich aus dem überoxygenirt salzsauren Kali durch Gluben 6 mal so viel Sauerstoff entbindet? als das in dem rückstandigen salzsauren Kali befindliche Kali von diesem Stoffe enthalt, und in dem salzsauren Kali die Saure 2 mal so viel Sauerstoff als die Base besitzt, so muß in dem überoxygenirt salzsauren Kali die Saure 8 mai so viel Sauerstof als die Base enthalten.

### E. Salpetersaure Salze.

Regel. In den neutralen salpetersauren Salzen enthalt die Säure 6 mal so viel Sauerstoff als die mit ihr verbundene Base; voraue gesetzt, dass hier die Salpetersaure ale aus 15,12 Ammonium (dem Metall) und 86,88 Sauerstoff zusammengesetzt, gemeint sey.

14,73 × 6 = 88,58; der geringe Unterschied zwischen 86,88 und 88,58 kann hier nicht in Betracht kommen.

100,000

9.91 × 6 = 59,46. Salpetersaurer Baryt und schwefelsaures Ammoniak zusammengemischt, verändern thre Neutralitat nicht. Wenn nun 100 Th. Salpetersaure eine Menge Base sattigen, die nach der gleich anzugehenden Analyse des salpetersauren Bleioxyduls gegen 14,66 Sauerstoff enthalt, so muss auch von der Salpetersaure eine Menge Ammoniak gesattigt werden, die gegen 14,66 Sauerstoff besitzt; oder die Salpetersaure muß eine Menge Ammoniak binden, deren Sauerstoffgehalt 1 von dem der Saure ausmacht. Als Berzelius den Wasser - und Ammomakgehalt durch das Experiment zu erforschen suchte, so bekam er ein der Berechnung so nahe kommendes Resultat, daß man das obige Verhaltmis, als der Wahrheit sehr nahe kommend, anseben kann. Nimmt man auf die Elemente dieses Salses Rucksicht, so enthalt as doppelt so viel Sauerstoff, als zur Sattigung des in ihm befindlichen Wasserstoffes erforderlich ist; betrachtet man die Salpetersaure in diesem Salze als aus Stickstoff und Sauerstoff zusammengesetzt, so verhalt sich erstere zum Suckstoffe des Ammoniaks wie 5:4 und das Ammonium (das Metall) in den Ammoniak verhalt sich dem Ammonium in der Salpetersaure wie 6: 5. Die Analyse dieses Salzes scheint Berzelius einen Beweis für den Sauerstoffgehalt des Wesserstoffes abzugehen, denn betrachtet man die Salpetersaure als sus Stickstoff und Sauerstoff zusammengesetzt, so ware nur der Wasserstoff die Ursache, dass der Sauerstoff der Saure kein Multiplum von dem der Base ist, 205,1 - 14,66 | Bal-vtersau-Bleioxydul 67,2 ses Elesony-100,0 - 86,88 / Salpetersaure 52,8

100.0

Da die Zerlegung dieses Salzes vermöge seiner chemischen Natur richtigere Resultate, als irgend ein anderes salpetersaures Salz, geben kann, so scheint daraus hervorzugehen, daß 100 Theile Salpetersaure eine Menge Base sättigen, die 14,66 Sauerstoff enthält. Wäre nach Gay-Lussac's Bestimmungen die Salpetersaure aus 50,5 Stickstoff und 69,5 Sauerstoff zusammengesetzt, so wäre dieser Sauerstoffgehalt kein Multiplum nach einer ganzen Zahl von 14,66. Besteht aber die Salpetersaure aus 15,12 Ammonium und 86,88 Sauerstoff, so ist 14,66 × 6 = 87,96; und da diese Zusammensetzung der Proportionslehre bis auf 1 p. C. angemessen ist, so scheint dieses einen Beweis mehr für die Zusammensetzung des Stickstoffes abzugeben.

4,94 × 6 = 29,64 und 4,94 × 5 = 14,82; da dieses Salz durch die feuchte Atmosphare so leicht zersetzbar ist, so kann das Experiment kein mit der Regel ganz genau stimmendes Resultat geben.

5,7 × 3 = 17.1. Dieses Salz erhielt Berzelius durch die Einwirkung von etwas ätzendem Ammoniak auf das neutrale salpetersaure Blei.

| Consider | Salpetersaure | 9.58 - - 6.66 | Salpetersaure | 9.58 - - 6.66 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpetersaure | 9.58 - - 6.299 | Salpetersaure | Salpete

100,00

Berzelius erhielt dieses Salz durch Digestion des basischen Bleioxyduls mit Aetzammoniak. Wird die Salpetersaure hier aus Ammonium und Sauerstoff susammengesetzt betrachtet, so entsprechen die 8,411 Sauerstoff von den 9,58 Th. Saure der oben aufgestellten Regel gar nicht. Nunmt man hingegen au, das die Saure aus Stickstoff und Sauerstoff zusammengesetzt sev, so enthalten die 9,58 Th. Saure 6,66. Sauerstoff, welches einen gleichen Sauerstoffgehalt mit dem Bleioxyd anzuzeigen scheint. Eine wiederbolte Zerlegung dieses Salzes gab Berzelius dieselben Resultate Da nun der Annahme, dass die Salpetersare aus Stickstoff und Sauerstoff bestehe, durch die Analyse des neutralen salpetersauren Bleioxydula, widersprochen wird, so fand sich Berzelius bewogen, das neutrale salpetersaure Bleioxydul noch öfters und mit dei großten Sorgfalt zu zerlegen, aber er fand, bis auf die unbedeutensten Abweichungen, dasselbe Bestandtherlyerhaltnis. Weil also hier kein Irrthum am Experiment Statt finden kann, so glaubt Berze-Ims annehmen zu mussen, dass in dem überbasischen salpetersauren Bleioxydul entweder eine doppette basische Verbindung vorkomme, oder daß die gruße Menge an Basis den Sauerstoff in dem Stickstoffe so fest halte, dass sein Verhalten als Sauerstoff authore, mithin night in Rechnung gebracht werden konne; und dass also in den, mit der großtmoglichsten Menge Base verbundenen, salpetersauhalt an Oxyd bestimmte Berzelius durch das Glühen des Salzes, der Verlust von 20 p.C. der in Saure
und Wasser bestehen mußte, weil flüssige salpetrige
Saure entstand, kann nur in dem Verhaltnisse von
15,6: 6.4 zugegen seyn, wenn Uebereinstimmung
mit der Regel stattfinden soll. Nimmt man hier als
das Radical der salpetrigen Saure den Stickstoff, so
wird man keine Uebereinstimmung mit der Regel
finden, wohl aber, wenn die salpetrige Säure aus
15,88 Ammonium und 84,12 Sauerstoff bestehend
angenommen wird, wornach auch der Sauerstoffgehalt von den 15,6 Th. Saure berechnet ist.

Dieses Salz wird nach Berzelius erhalten, wenn man das salpetersaure Bleioxydul lange mit Blei kocht. Es schiefst zu einem ziegelfarbigen kleinschuppigen Salze an. Die Auflosung dieses Salzes zersetzt sich in der Luft, so wie auch mit ungekochtem Wasser. Das trockene Salz ist an der Luft bestandig. Durch Erhitzung verliert es alles Wasser, ohne zersetzt zu werden, weshalb Berzelius annimmt, dass es kein Krystallwasser enthalt. Durch das Giühen von 100 Th. bleiben 89,825 Bleioxydul zuruck. Man sieht, daß die Sauerstoffmengen des Oxyds und der Säure in keinem richtigen Verhaltnisse mit einander stehen, wenn die Saure aus Ammonium und Sauerstoff zusammengesetzt ist, denn jene 10,175 Saure würden in diesem Falle 8,55 Sauerstoff enthalten. Setzt man aber für die Bestandtheile der Saure den Stickstoff und Sauer-

hieraus geht abermals hervor, dass in den salpeterauren und salpetrigsauren Salzen, worin die Saure mit der größten Menge Basis verbunden ist, also in den überbasischen Salzen, der Sticksstoff als einfacher Korper austittt. Die Erscheinungen zusammengenommen, die Berzelius bei der Bildung der basischen salpetrigsauren Salze wahrgenommen bat (die ich aber, um nicht zu weitlausig zu werden, ubergeben muß) gaben ihm einen großen Beweis für die Zusammensetzung des Stickstosses und mithin auch des Ammoniaks aus Sauerstoss u.s. w. ab.

### G. Phosphorsaure Salze.

Regel. In den neutralen phosphorsauren Salzen enthalt die Saure 2 mal so viel Sauerstoff, als die mit ihr verbundene Base.

#### H. Weinsteinsaure Salze.

Regel. In den neutralen weinsteinsauren Salzen enthalt die Saure 5 mal so viel Sauerstoff, als die mit ihr verbundene Base; oder: 100 Th. Weinsteinsaure sättigen eine Menge Base, die nach der Analyse des weinsteinz sauren Bleies 11,7 Sauerstoff enthalt.

In 100 Theilen Weinsteinsaure nimmt Berzeling 56,384 Sauerstoff an. Dieses Salz enthalt kein Krystallwasser.

Da in diesem Salze der Sauerstoffgehalt der Bund der des Wassers einander gleich sind, so dieses Salz als ein Doppelsalz anzusehen, das 2 Buen, nämlich das Kali und das Wasser, enthält.

#### I. Sauerkleesaure Salze.

Regel. In den neutralen sauerkleesauren Saltenthält die Saure 3 mal so viel Sauersto als die mit ihr verbundene Base, oder to Th. Sauerkleesaure sattigen eine Mon Base, die, nach der Analyse des sauerkle sauren Bleioxyduls, 21,2 Sauerstoff enthängenommen, dass in der Sauerklessäues, 63,6 p. C. Sauerstoff vorkommen.

Dass diese auf Berechnung eich gründende Zusammenstellung richtig ist, habe ich in der ersten Abtheilung dieser Abhandlung gezeigt.

Hieher sind nun noch alle von mir untersuchten merkleesauren Salze zu zählen; sie geben den vollstandigsten Beweis für die eben aufgestellte Regel über die sauerkleesauren Salze ab.

### K. Essigsaure Salze.

Regel. 100 Theile Essigsäure sättigen eine Menge Basis, die gegen 16 Sauerstoff enthalt.

Den Sauerstoffgehalt der Essigsaure habe ich hier weggelassen, weil mir noch keine Bestimmung desselben von Berzelius bekannt ist.

5,897 × 6 == 55,582; der Sauerstoff ides Wassers ut also das Sechsfache von dem der Base.

#### L. Citronensaure Salze.

legel. 100 Th. Citronensäure sättigen eine Menge Base, die 14,3 Sauerstoff enthält. 222



Diese Regel ist hergeleitet aus dem Bestandtheilverlialtnisse 'des

# M. Arseniksaure Salze.

Regel. In den arseniksauren Salzen enthält die Säure 2 mal so viel Sauerstoff als die Base.

# N. Arsenigsaure Salze.

Regel. In den neutralen arsenigsauren Salzen enthält die Säure 3 mal so viel Saucrstoff, als die mit ihr verbundene Base.

# O. Antimonsaure Salze.

Regel. In den neutralen antimonsauren Salzent enthält die Säure 6 mal so viel Sauerstoff, als die mit ihr verbundene Base.

Es ist aber 4,471 × 6 = 26,826. Dieses Salz wurde durch Glühen des Antimons mit Salpeter und durch Kochen und Auslaugen des verpussten Rücknandes mit Wasser und dann durch Verdunstung der Flüssigkeit als eine halbdurchs el tige und in völlig trocknem Zustande als eine emaile weiße Masse von Berzelius dargestellt.

Dieses Salz enthält halb so viel Kali, als das votige; dass diese Annahme mit dem Experiment nicht
ganz stimmt, liegt in der großen Schwierigkeit solthe Verbindungen rein darzustellen. Das saure antimonsaure Kali ist die durch Verpustung des Antimons mit Salpeter erhaltene Masse, welche nicht mit
Wasser gekocht, sondern blos durch kaltes Wasser
von dem anhängenden Salpeter gereinigt wird-

Die übrigen von Berzelius dargestellten Verbintangen der Antimonsaure mit Basen konnen hier
nicht zur Uebersicht aufgestellt werden, weil das
quantitative Verhaltniss ihrer Bestandtheile noch
nicht durch das Experiment ausgemittelt ist. Ist die
obige Regel gegründet, dass nämlich in den neutralen antimonsauren Salzen die Saure 6 mal so viel
danerstoff als die mit ihr verbundene Base enthält,
to lassen sich die Bestandtheilverhältnisse dieser
dalze, von denen der Sauerstoffgehalt der Basen belannt ist, leicht berechnen.

## P. Antimonigaaure Salze.

Regel. In den neutralen antimonigsauren Salzen enthält die Säure 4 mal so viel Saucrstoff als die mit ihr verbundene Base.

Es ist aber 5,19 × 4 = 20,76. Dieses Salz er hielt Berzelius, indem er weißes Oxyd (antimonige Saure) mit Kali kochte, glühte und die durch das Auslaugen erhaltene Flüssigkeit zur Trockenheit verdunstete.

Die übrigen antimonigsauren Salze können hie ebenfalls keine Stelle finden, insofern sie namlich den practischen Beweis für die Richtigkeit der ebenangeführten Regel geben sollen, weil Berzelius de Bestandtheilverhaltnis nicht bestimmt hat. Ist en gegründet, dass in diesen Salzen die Saure 4 mil mehr Sauerstoff, als die mit ihr verbundene Basbesitzt, so lasst sich auch das Quantitative leicht berechnen.

# Q. Zinnsaure Salze.

Unter die Salze lassen sich auch noch die Verbindungen des weißen und gelben Zinnoxyds mit audern Basen zählen, von denen Berzelius das neutral und basische zinnsaure Kali und den zinnsauren Buryt näher untersucht hat.

Es ist aber 0,076 × 10 = 0,76. Dieses Salz stellte Berzelius dar durch Kochen des Hydrats vom gelben Oxyd mit Aetzkalilauge, und durch Niederschlagung der neutralen Verbindung vermittelst Altohol. Der Niederschlag geglüht und mit Salzsaure behandelt gab 0,7 salzsaures Kali und 5,4 Zinnoxyd.

Es ist aber  $2,04 \times 20 = 40,8$ .

Berzelius erhielt dieses Salz, indem er eine sehr tark verdünnte Kalilauge mit dem Hydrat des gelben Oxyds so lange kochte, als noch etwas aufgelöst wurde. Die zur Trockenheit abgedampste Auslösung wurde dann durch Salpetersaure zerlegt. Sind die Bestimmungen dieser beiden Salze richtig, denen jedoch selbst Berzelius, aus leicht zu findenden Gründen, nicht vieles Zutrauen beilegt, so wird in den neutralen zinnsauren Salzen die Saure (das gelbe Oxyd) 10 mal so viel Sauerstoff, als die mit ihr verbundene Base besitzen.

Es ist aber 8,3 × 8 = 66,4

Dieses Salz erhielt Berzelius, wenn er eine verdünnte Auflösung des zinnsauren Kali in Wasser aut Barytwasser vermischte. Der geglühte und mit 726

Salzsäure behandelte Niederschlag gab 500 Th. Oxyd gegen 79 Th. Baryl.

Nach der Zerlegung dieses Salzes enthalt die Säure der neutralen zinnsauren Salze nur Smal so viel Sauerstoff als die Base. Die Erfahrung wird lehren, welche Regel für diese Art von Verbindungen anwendbar ist.

### R. Tellursaure Salze.

Das Telluroxyd bildet mit Säuren und mit Baser Salze, so dass es demnach bald als eine Saure bald als eine Base angeschen und auch benannt werden kann, je nachdem sein electrochemisches Verhaltnis gegen andere Körper austritt. Von den tellursaurer Salzen, die Berzelius dargestellt hat, ist blos das tellursaurer Bleioxyd auf das quantitative Verhaltnis von ihm untersucht worden.

Regel. In den neutralen tellursauren Salzen ent hält die Säure 2mal so viel Sauerstoff, die die mit ihr verbundene Base.

Es ist aber 0,0827 × 2 = 0,1654.

Dieses Salz kommt als Niederschlag beim Zusammenwirken des neutralen essigsauren Bleies und de tellursauren Kali hervor. Geglüht, mit Salpetersaure aufgelöst und mit schwefelsaurem Natron niedergeschlagen, gab es den Gehalt an Bleioxyd zu erkennen; der Rest mußte Tellursaure seyn.

### S. Hydrotellursaure Salze.

Auch der Tellurwasserstoff kann als eine Säure sustreten, und das Tellur kann mithin drei verschiedene Reihen von Salzen hervorbringen: a) Salze, worin das Telluroxyd als Base vorkommt, b) Salze, worin es die Saure vorstellt und c) Salze, in denen der Tellurwasserstoff die Saure ist. Man sieht nun schon, wie relativ der Begriff von Säure und Base ist. Ob es außer dem hydrotellursauren Kali; noch mehrere Verbindungen des Fellurwasserstoffes mit Basen giebt (was nicht zu bezweifeln ist) muß noch saler untersucht werden. Nach Berzelius besteht das hydrotellur (Hydrotellursaure 61,86)

Wydrotellur - Hydrotellursaure 61,86

Kali = - 82,46 - 14,02

Um das Hydrotellurkali darzustellen, schmolz Berzelius Tellurium und Kalium zusammen und abergoss dieses Product mit Wasser, wodurch sich deses, mit Hinterlassung eines Theils Telluvium, zu iner purpurfathenen Fliissigkeit ohne alle Gasentindung auflosete und somit das hydrotellursaure Sali darstellte. An der Luft zerlegt sich diese Verindung; es scheiden sich 60 Th. metallisches Telarium aus, und die Flüssigkeit giebt mit Salzsaure So Th. salzsaures Kali, welche 82,46 reines Kali ent-Diese Menge Kali besitzt 14,02 Sauerstom nd wurden die 60 Th. Felherium im Hydrotellurali oxydirt, so würden das Kali und das Telluroxyd Seiche Mengen Sauerstoff enthalten, denn um 60 h. Tellurium zu oxydiren, werden 14,9 Sauerstoff vfordert. Da sich bei der Bildung des Hydrotellurbli aus Tellurkalium und Wasser kein Gas enthjudet, so folgt daraus, dass das in dem Hydrotellurkali vorkommende Tellur genau diejenige Menge
Wasserstoff enthält, welche das Kalium bei seiner
Verwandlung (Oxydirung) in Kali freigemacht hat.
Hieraus ergiebt sich nun auch die Zusammensetzung
des Tellurwasserstoffes, denn da in 100 Th. Kali 17
Th. Sauerstoff vorkommen, so sind in 82,46 Th.
Kali 14,01 davon enthälten; 14,01 Th. Sauerstoff erfordern aber 1,86 Wasserstoff zur Wasserbildung,
denn, 88,25: 11,75 = 14,01: 1,86; auf 60 Th. Tellur
kommen also 1,86 Wasserstoff, und mithin besteht
der Tellurwasserstoff aus

Tellurium 100,0 Wasserstoff 5,1

105,1

Wir sehen also, dass der Tellurwasserstoff im Hydrotellurkali gerade so viel Wasserstoff besitzt, als erforderlich ist, um mit dem Sauerstoff des Kali Wasser zu bilden, wie es der Fall mit den Schwefelwasserstoffverbindungen ist; und dieses Verhaltmils ist auch die Bedingung zur Entstehung solcher Salzverbindungen. Im Arsenik - und Phosphorwasserstoffgas kommt die Halite mehr Wasserstoff als zur Wasserbildung mit dem Sauerstoffe der Salzbase erforderlich wäre, vor, wenn beide Gasarten mit einem dem ihrigen gleichen Volumen einer gasförmigen Salzhase vermischt wurden. Daher kennen wir auch keine Verhindung dieser beiden Gasarten mit Salzbasen, da der überflüssige Wasserstoff aller Verbindung entgegen wirkt. Aber auch bei dem zur Wasserbildung erforderlichen Verhaltnisse des Wasserstoffes zum Sauerstoff ist keine Verhindung möglich

wenn die brennbaren Radicale in einem unrichtigen Verhaltnisse stehen; so kommen im Hydrotellurkali 60 Th. Tellurium gegen 32,46 Kali vor, würden die 6: Th. des ersteren oxydirt, so konnten sie mit dem Kali gerade ein basisches tellursaures Kali geben. Da in den neutralen tellursauren Salzen die Sauro 2 mal so viel Sauerstoff als die mit ihr verbundene Base enthalt, und wir gesehen haben, dass 60 Th. Tellurium so viel Sauerstoff zur Oxydirung hrauchen, als in 84,46 Th. Kali vorkommen, so enthielte dieses basische Salz noch einmal so viel Kali als das neutrale, und wäre mithin ganz der Regel entsprechend gebildet.

### T. Verbindungen der Säuren mit Wasser.

Schwefelsäure: diese Saure kann im freien Zustande nicht völlig entwässert werden; sie halt immer eine solche Menge Wasser zurück, die ; von
dem Sauerstoffe der Saure, also so viel Sauerstoff
enthält, als eine Base, die von dieser Säure gesättiget
wird. Man muß deßhalb dieses Wasser als einen
korper ansehen, der die Stelle einer Base vertritt,
und nur durch eine starkere Base vertrieben werden
kann.

Salzsäure: dass diese Saure nicht ohne Wasser darstellbar ist, abgesehen von Davy's Ansichten, ist bekannt. Die Menge Wasser, welche diese Saure enthält, reicht gerade hin, diejenige Menge Metall zu oxydiren, welche zu einer neutralen Verbindung e. sorderlich ist. Es ist desshalb auch dieses Gas als em Salz zu betrachten, da sein Wasser die Stelle einer Base vertritt.

Salpetersaure: auch diese Säure kann sohne Wasser bestehen; will man dieses ohne Hithun einer stärkern Base z. B. durch Warme ihr entfernen, so zerfällt sie in salpetrige Säure Sauerstofigas.

Sauerkleesäure: diese Säure enthält im krysirten Zustande 0,42 Wasser, wovon 3 durch Verwittern davongehen. Es halten also 100 wesentliche Säure nach dem Verwittern 24,138 ver zurück, welche genau 21,2 Sauerstoff entheine Menge, die gerade hinreichend ist, so vinnes Radicals zu oxydiren, als erforderlich ist, der Saure eine neutrale Verbindung darzust Der Theil des Wassers, der durch Verwittern geht, ist daher als Krystallwasser zu betrachter wie das rückstandige Drittel die Stelle einer vertritt. Da sich in dieser Saure nach Berzehing Sauerstoff besinden, so enthalt das sammtliche ser der krystallisirten Saure 21,2 × 5 = 63,6 gerade so viel Sauerstoff als die Saure.

Citronensäure: 100 Th, dieser Saure enthim krystallisirten Zustande 20,85 Wasser, das he viel Sauerstoff (18,4) als die Saure enthalt, wiel durch Erhitzung gegen 7,08 p. C. verloren gehe bleiben also ohngetahr \(\frac{1}{4}\) zurück, und diese enthis viel Sauerstoff als eine Base, die mit dieser eine neutrale Verbindung eingeht. Und so viel dieses Wasser, das durch Erhitzung wohl aber durch eine andere Base ausgetrieben den kann, ganz die Stelle einer Base.

Weinsteinsaure: nach Berzelius besteht

Kohlenstoff 59,206 Wasserstoff 4,410 Sauerstoff 56,584

Da sich in 100 Th. krystallisirter Säure 11,25 Wasser befinden, und mithin auf 100 Th. trockner Weinsteinsäure 12,7 Wasser kommen, worin sich 11,2 Sauerstoff befinden, und 100 Th. dieser Säure eine Menge Bleioxydul sattigen, die 11,7 Sauerstoff enthalt, so befindet sich in der krystallisirten Säure

eine Menge Bleioxydul sattigen, die 11.7 Sauerstoff enthalt, so besiedet sich in der krystallisirten Saure eine Menge Wasser, die so viel Sauerstoff besitzt, als eine Base, die von dieser Saure gesattigt wird. Diese Saure enthalt also im krystallisirten Zustande tein Krystallwasser, denn der ganze Wassergehalt

vertritt die Stelle einer Base.

U. Verbindungen der Alkalien, Erden und Metalloxyde mit Wasser.

Das Kali und Natron enthalten wahrscheinlich eine Menge Wasser, die so viel Sauerstoff hat, als in diesen beiden Basen vorkommt, und da sich dieses, wie bekannt, durch das heftigste Glühen nicht fortschaffen laßt, so muß es die Stelle einer Säure, die nur durch eine stärkere Säure fortgeschafft werden kann, vertreten.

Der frischgebrannte Kalk nimmt so viel Wasser auf, daß dessen Sauerstoffgehalt dem des Kalkes gleich kommt,

Thonerde. Da die sehwefelsaure Thonerde auf 100 Th, Schwefelsaure 42,722 Thonerde enthalt und 100 Schwefelsaure eine Menge Base zur Sattigung erfordern, die 19,96 Sauerstoff hesitat, so missen 100

Th. Thonerde 46,726 Sauerstoff enthalten. No Berzelius, dass sich 100 Th. trockner Thoner 54 Th. Wasser, worin 47,6 Sauerstoff ber sind, verbinden, so dass man also annehmen die Thonerde verbindet sich mit einer Menge ser, die so viel Sauerstoff, als sie selbst enth

Baryt. Bucholz fand, dass der krystallisitert durch Glühen 0,5 am Gewicht verliert, wihm zeigte auch Gehlen, dass der geglühte Baryt Wasser enthalt. Nimmt man nach der Amit den übrigen Alkalien und Erden an, das nach dem Glühen des Baryts noch eine solche Wasser zurückgeblieben ist, die gleichen Saue gehalt mit dem Baryt hat, so kann das Krystaser 9 oder 10 mal so viel, als das an der Stelle Saure gebundene Wasser betragen.

Eisenoxyd. Nur durch Einwirkung des sers auf reines Eisen erhielt Berzelius ein Hydrat, in welchem das Wasser halb so viel erstoff, als das damit verbundene Eisenoxyd en Ist hingegen das Hydrat mit andern Korpe Verbindung, etwa noch mit Kieselerde, so nim wahrscheinlich eine Menge Wasser auf, desses erstofigehalt dem des Oxyds gleich ist, denn 🧵 Rasenerzen fand Berzelius immer eine dreifach bindung von Eisenoxyd, Kieselerde und Wi Die Hydrate, die sich Berzelius aus Eisenaus gen vermittelst Ammoniak bereitete, waren micht rein; sie enthielten basische Salze, und ten deshalb keine sichern Resultate geben. das Siliciumeisen gab ihm mit Wasser kein Hydrat, sondern die dreifache Verbindung v senoxyd, Kieselerde und Wasser.

Gelbes Spiefsglanzoxyd (Antimonsaure) giebt mit Wasser ein wahres Hydrat, und wird erhalten wenn mau z. E. antimonsaures Kali mit verdünnter Salpetersaure digerirt. Schon durch ein gelindes Erhitzen verliert dieses Hydrat mit dem Wasser auch Sauerstoff; es hinterlaßt dabei 88,77 p. C. weifses Oxyd, welche 6,45 Sauerstoff hergegeben haben, to daß also der Wassergehalt 4,78 Th. beträgt. Es enthalten aber 95,22 Th. gelbes Oxyd 25,81 Sauerstoff und 4,78 Wasser 4,218 davon; und 4,218 × 6 = 25,3. Das Wasser enthält also so viel Sauerstoff als eine Base, die von dieser Saure neutralisit wird, und vertritt mithin ganz die Stelle einer Base. Dieses Hydrat röthet das Lackmuspapier.

# V. Verbindungen von blos brennbaren Körpern.

Regel. Wenn eine Verbindung von blos brennbaren Körpern bis auf einen gewissen Grad
oxydirt wird, so verhalten sich die Sauerstoffmengen der darin vorkommenden Bestandtheile wie in einer Verbindung von
oxydirten Körpern.

Schwefelblei enthält nach Berzelius Versuchen auf 100 Th. Schwefel 648,5 Blei. Nun besteht das schwefelsaure Bleioxydul aus:

Bleioxydul 279 u. diese enthalten 259,05 Blei Schwefelsaure 100 - - - 40,00 Schwefel

Es ist aber 648.5 × 40 = 259,4 und dieses Salz enthalt also so-viel Schwefel gegen das Blei, als im Schwefelblei vorkommt. Wird deshalb das Schwefelblei oxydirt, so kann schwefelsaures Bleioxyda entstehen.

Schwefelkupfer enthält nach Berzelius Versuche auf 1 Th. Schwefel 4 Th. Kupfer. Nun kommt in schwefelsauren Kupferoxyd vor: Kupferoxyd 103,66 enthalten 82,93 Kupfer Schwefelsaure 100,00 + - - 40,00 Schwefel

203,66

Es ist aber  $\frac{4 \times 40}{2} = 80$ . In diesem Salze is also noch einmal so viel Schwefel gegen das Kupfer als im Schwefelkupfer vorhanden, nämlich auf 100 Th. Kupfer 48,23 Schwefel. Ferner besteht die basische schwefelsaure Kupferoxyd aus:

Kupferoxyd 64,22 enthalten 51,56 Metall Schwefelsaure 21,28 - 8,54 Schwefel 85,50

Nun ist 4 × 8,54 = 34,16 und 54,16 + 34,16 = 51,24. In dieser Verbindung kommt also 1 \frac{1}{2} miles o viel Kupfer gegen den Schwefel als im Schwefel kupfer vor, und auf 100 Th. Kupfer 16,56 Schwefel Das Verhaltnifs des Schwefels in diesem und den vorhergehenden Salze gegen das Kupfer ist daht wie 1:3, denn 16,56 × 5 = 49,68 und beinahe viel Schwefel kommt auf 100 Th. Kupfer im vorhorgehenden Salze. Beide Salze haben also kontakte sulches Verhältnifs von Schwefel und Kupfer, auf im Schwefelsaures Kupferoxydul an, so komme auf 100 Th. Kupfer 12,5 Sauerstoff und auf 25 Schwefel und Th. Kupfer 12,5 Sauerstoff und auf 25 Schwefel

über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 235

fel 37,5 Sauerstoff, aber 12,5 × 5 = 57,5 und mithin würde das Schwefelkupfer eine ganz der Regel angemessene oxydirte Verbindung geben. Ein schwefelsaures Kupferoxydul kennt aber Berzelius nicht, weder seiner Bereitung noch seinen Eigenschaften nach. Proust will es dagegen dargestellt haben, denn nach ihm verbindet sich die concentrirte Schwefelsäure mit dem unvollkommenen Kupferoxyde (Kupferoxydul) zu einer weißen undürchsichtigen Masse, die durchs Erhitzen zersetzt wird und vollkommenes Oxyd zurücklaßt, und mit Wasser verbunden das gewohnliche schwefelsaure Kupfer bildet.

Schwefeleisen im Minimo enthalt nach Berzelius

Schwefeleisen im Maximo auf 100 Th. Eisen 117. Th. Schwefel.

Im schwefelsauren Eisenoxydul kommt vor: Bisenoxydul 25,7 u. diese enthalten 19,9 Metall Schwefelsaure 28,9 - - - - 11,66 Schwefel

54,6

Es ist aber 19,9: 11,56 = 100: 58,09. Es kommen also in dieser Verbindung dieselben Verhaltnisse von Eisen und Schwefel, wie im Schwefeleisen im Minimo, vor.

Im schwefelsauren Eisenoxyd sind enthalten:
Eisenoxyd 65,5 enthalten 45,42 Metall
Schwefelsaure 100,0 = 2 40,00 Schwefel

165,5

Es kommen also in dieser Verbindung auf 100 Th. Metall 88,07 Schwefel, denn  $\frac{40 \times 100}{45,42} = 58,02$  Das basische schwefelsaure Eisenoxyd bes aus: Eisenoxyd 62,4 enthalten 45,27 Eisen Schwefelsaure 15,9 - - - 6,36 Schwefelsaure 15,5

auf 100 Th. Eisen 14,61; es kommen also in diesem \$0
auf 100 Th. Eisen 14,61 Schwefel. Nimmt man
daß in dem basischen schwefelsauren Eisenoxyd
geringste Menge Schwefel gegen das Eisen vorkom
so giebt dieser Schwefelgehalt einen Divisor commu
für alle Schwefelmengen in den übrigen eben angefüh
ten schwefelsauren Eisensalzen ab; oder idie übrig
Schwefelgehalte sind Multipla nach einer ganz
Zahl u.s. w. Setzt man also in dem basischen schwi
felsauren Eisenoxyd den Schwefel = 14,61 auf
Th. Eisen, so hat man

14,61 × 4 = 58,44 den Schwefelgehalt auf 100 T Eisen im \*chwefelsauren Eisenoxydul;

Eisen im schwefelsauren Eisenoxyd; und 14,61

8 = 116,86 wird den Schwefelgehalt in dem gewöhnlichen Schwefelkies oder in dem Schwefeleis in maximo anzeigen. Wir schen, dass diese Bestimmungen von dem oben angesührten Schwefelgehalte auf 100 Th. Eisen in den schwefelsauren Besensalzen sehr wenig abweichen, und setzt man of Schwefelgelialt (wie Berzelius) statt 14,61 gleich 14 im basischen schwefelsauren Eisenoxyd, so ist Uebereinstimmung noch großer. Wir ersehen gleich, dass bis jetzt nur eine Verbindung des Besens mit Schwefelskure verhanden ist, welche

#### über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 237

Zusammensetzung des Schwefeleisens in Minimo entspricht, namlich das schwefelsaure Eisenoxydul. Dann hat man auch noch kein schwefelsaures Eisensalz gefunden, welches das Eisen und den Schwefel in dem Verhaltuisse des Schwefeleisens im Maximo enthielte. Ließe sich das Schweseleisen im Maximo oxydiren, so konnten 2 Salze entstehen, ein saures schwefelsaures Eisenoxyd und ein saures schwefelsaures Eisenoxydul, denn 100 Th. Eisen erfordern im ersten Fall 44,25 Sauerstoff, und 117 Th. Schwefel, 175,5 Sauerstoff; es ist aber 44,25 × 4 == 1º7 und der Sauerstoffgehalt der Saure ware das Vierfache von dem der Base. Dieses entspräche aber . der Regel für die Zusammensetzung der schwefelsauren Salze nicht; denn im sauren Salze müßte die Sure 6 mal statt 4 mal) so vi I Sauerstoff, als die Base, enthalten. Dagegen ware die Bildung des sauren schwefelsauren Eisenoxyduls möglich, denn 100 Th. Eisen erfordern um Oxydul zu werden 29,5 Sauerstoff und 29,5 × 6 = 177 = dem Sauerstoff auf 117 Th. Schwefel. Sehr sinnreich sagt Berzelius, dass, wenn es ein solches Salz nicht giebt, sich auch erklären lasse, warum der natürliche Schwefelkies, der allen Einflüssen der Witterung susgesetzt ist, so beständig bleibt und nicht verwittert. Dann nimmt dieser Chemiker auch an, daß dieser Körper darum nicht in verdünnten Säuren safgelöst werden konne, weil sieh auf diesem Wege der Wasserstoff aus dem Wasser nur in einem Verhaltnisse mit dem Schwefel (als Schwefelwasserstoffgas nämlich) verbinden lasse; der Schwefelkieß enthalt aber gerade die doppelte Menge Schwefel. Es versteht aich von selbst, dass hier nicht von endern Schwefelwasserstoff-Verbindungen, die der Schwefel in einem andern Verhältnisse als im Schwefelwasserstoff enthalten, die Rede seyn kann, als B. vom Schwefelalkohol u. s. w.

Berzelius Versuche mit dem Schwefeleisen beweisen, daß die Mengen Schwefel und Sauerstoff welche zur Sättigung von 100 Th. Eisen erforder werden, zu einander in demselben Verhaltnisse stehen wie die Mengen Schwefel und Sauerstoff, welche von 100 Th. Wasserstoff gesättigt werden; denn verbinden sich 100 Th. Eisen mit 29,5 Sauerstoff und besteht das Wasser aus 11,75 Wasserstoff und 38,25 Sauerstoff, so müssen, da zur Oxydirung des Eisens 29,8 Sauerstoff aus dem Wasser erfordert werden, 3,929 Wasserstoff (aus dem Wasser, vermittelst Schwefeleisen und Salzsäure) entbunden werden, die nun den mit dem Eisen verbundenen Schwefel, welcher nach dent Experiment 0,58 bis 0,59 hetragt, aufnehmen und damit Schweselwasserstoff bilden, der mithin aus 6,244 Wasserstoff und 95,756 Schwefel zusammenge setzt ist. Und somit müssen auch die Mengen Eise und Wasserstoff, so viel von jedem 100 Th. Schweft sättigen, in dem Verhältnisse zu einander stehen wie die Mengen Eisen und Wasserstoff, welche von 100 Th. Sauerstoff gesättigt werden.

Der Sauerstoff des Wasserstoffes kann nur o,oc von dem ganzen Gewichte des Schweselwasserstoffe betragen, und nach Berzelius mochte ein Korpe dessen saure Eigenschasten von der Gegenwart de Sauerstoffs abhangen sollen, mehr als 0,005 davo enthalten, abgesehen davon, dass der Schwesel ausse dem in ihm vorkommenden zufälligen Wasser auc poch Sauerstoff enthalten könnte.

#### fiber die chemischen Verbindungs-Gesetze. 239

Nimmt man auf die Elemente des Schweselwasserstoffes und auf die Natur der Basen, mit welchen sich ersterer verbindet, Rücksicht, so ergiebt sich, daß kein Sauerstoff in der Hydrothionsaure erbrderlich ist, wenn diese mit den Basen Salzverbindungen darstellen soll. Diese Verhindungen beruben auf der Verwändtschaft des Schwefels dieser Säure um Metall, indem in ihnen diese beiden Körper in demselben Verhaltnisse, als in dem Schweselmetalle. vorkommen; denn der Sauerstoff des Metalis in diesen Salzen kann mit dem Wasserstoffe der Hydrothionsaure gerade Wasser und der Schwefel dieer Saure mit dem Metall Schwefelmetall bilden. Es ist aber einleuchtend, daß, wenn eine Schwefelwasserstoffverbindung entstehen soll, der Sauerstoff von dem Metalle starker angezogen werden muß, ds von dem Wasserstoffe; denn wenn dieses der Fall nicht ist, so entsteht Wasser und Schwefelmeball, und hierin liegt der Grund, warum manche Metalloxyde mit dieser Saure keine hydrothionsauren - sondern blose Schwefelverbindungen geben.

Kohlenwasserstoff. 100 Kubikzoll des, von Thomson durch Destillation aus dem Torfe erhaltenen, brennbaren Gases verpuffen ganzlich mit 200 Kubikzoll Sauerstoffgas und geben 100 Kubikzoll Kohlensaure, Dieses Gas enthält also 15,44 Gr. Kohlenstoff und 4,505 Gr. Wasserstoff, welche zur Sätting von 55,82 Gr. = 100 C. Z. Sauerstoffgas erfordert wurden. Das Kohlenwasserstoffgas besteht

Ferner erfordern nach Thomson 100 Kubik Oelbildendes Gas zu ihrer Verbrennung 500 Kubi 2011 Sauerstoffgas und geben 200 Kubikzoll kohle saures Gas. Es ist also hier der Wasserstoff and der doppelten Menge Kohlenstoff verbunden; dat besteht dieses Gas aus:

Wasserstoff 100,0000 - - - 596,67 Wasserstoff 16,7597 - - 100,00 116,7597 696,67

Also nehmen 100 Kohlenstoff in Minimo 16
Wasserstoff und 125,818 Sauerstoff auf. Da sich 100 Theil Schwefel mit 6,66 Th. Wasserstoff
Schwefelwasserstoff verbinden, und 16,7597: 125,40

= 6,66: 49,997 ist, so müßte der Schwefel en Oxydationsstufe bilden, auf der 100 Theil Schwefel of Theile Schwefel und Sauerstoff enthalten. Da nun in der schwefeligen Saure gleiche Theile Schwefel und Sauerstoffen Saure gleiche Theile Schwefel und Sauerstoffen Oxydationsstufe in der Schwefelsalzst aufzusuchen, wie ich auch oben schon einmal an geben habe. —

Tellurwasserstoff. Man sehe hydrotellurs. Salze.

Das Schwefelspiefsglanz enthält auf 100 Metall 57,5 Schwefel; erstere erfordern 18,6 Saustoff um Oxydul und letztere 55,95 Sauerstoff um Schwefelsaure zu bilden; es ist aber 18,6 × 3 = 5 = 5 dem Sauerstoff der Saure, was ganz mit der Regel der neutralen schwefelsauren Salze zusammetrisst. Das schwefelsaure Spiefsglanz (von dem noch keine Analyse bekannt ist) muß daher zus mengesetzt seyn aus:

#### über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 241

Spießglanzoxydul - - - - 118,60 Schwefelsäure - - - - 93,25

Schweselzinn im Minimo sollte nach Berzeline directen Verauchen 21,75 p. C. Schwesel enthalten. 100 Th. Schweselzinn gaben ihm durch Oxydirung vermittelst Salpetersaure heinahe 100 Th. Oxyd, und es last sich mithin der Schweselgehalt auch durch Rechnung vom Oxyde bestimmen. Es enthalt demnach das Schweselzinn im Minimo:

Zinn 78,6 78,25 - - 100,000 8chwefel 21,4 21,75 - - 27,234

Schweselzinn im Medio. 3 Gr. vom Schweselzinn im Minimo wurden mit Schwesel geglüht und gaben ein graugelbes metallischglanzendes Musiv-gold, welches 5,55 Gr. wog. Es nahm auf diesem Wege nicht mehr als 0,53 Gr. Schwesel, und mithin mit wenigem Unterschied die Hälfte von dem Schwesel, welchen es zuvor enthielt, auf. Es besteht dem-nach dieses Schweselzinn aus:

Zinn 71,0 - - - 100,000 Schwefel 29,0 - - - 40,851 100,0 140,851

Schwefelzinn im Maximo, gewöhnliches Musivgold. Dessen complicirte Bereitungsart ist bekannt:
Berzelius hält nur das Musivgold für rein und mit
Schwefel gesättigt, welches sich während der Bereitung in goldgelben Krystallschuppen sublimirt. Da
dessen Menge aber selten groß ausfallt, so oxydirte
Berzelius ein nicht sublimirtes Musivgold vermittelst

Konigswasser und zerlegte die oxydirte Verbindung mit salzsaurem Baryt. 3 Gr. Musivgold gaben 7,4625 Gr. geglühten schweselsauren Baryt, welche 1,03 Schwesel enthalten. Das Experiment gieht also auf 100 Th. Zinn 52,5 Schwesel, also nicht gar doppelt so viel Schwesel, als im Schweselzinn im Minimo vorkommt. Wahrscheinlich ist das sublimirte Musivgold mehr mit Schwesel gesättigt, und man kann deshalb annehmen, dass das Schweselzinn im Maximo, oder das eigentliche Musivgold, doppelt so viel Schwesel, als das Schweselzinn im Minimo enthalt, und deshalb zusammengesetzt ist aus:

Zinu - - - - - 100,000 Schwefel - - - - 54,468

Wir wollen nun sehen, welche Salze entstehen könnten, wenn diese 5 von Berzelius dargestellten und untersuchten Schwefelzinnsorten oxydirt würden. Im Schwefelzinn im Minimo kommen auf 100 The Zinn 27.254 Th. Schwefel, erstere geben mit 15,6 Sauerstoff 115,6 Zinnoxydul, letztere mit 40,84 Sauerstoff 68,074 Schwefelsaure. Es bestünde demuach das schwefelsaure Zinn ans:

Zinnoxydul 115,600 enthalten 13,6
Schwefelsäure 68,074 - - 40,84

181,674

Es ist aber 15,6 × 5 = 40,8 und der Sauerstoff der Saure ware ganz nach der Regel der neutralen schwefelsauren Salze das Dreifache von dem der Base. Mir ist noch keine Bestimmung des quanti-

#### über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 243

tativen Verhältnisses der Bestandtheile des schwefelsauren Zinnes bekannt, aber es ist nicht zu bezweifeln, daß eine Analyse dieses Salzes dasselbe Bestandtheilverhaltniß geben wird.

Das Schwefelzinn im Maximo enthält noch 1 mal 20 viel Schwefel, als das im Minimo; es kommen 21 aut 115,6 Oxydul 156,15 Schwefelsäure, wenn 22 chwefelzinn oxydirt wird; es enthält also 22 uch noch 1 mal so viel Schwefelsäure als das vorige Salz, und giebt es überhaupt eine solche Zummensetzung, was noch zu erforschen ist, so wäre diese Verbindung' ein saures schwefelsaures Zinn, 22 und der Sauerstoff der Saure wäre das Sechsfache 23 von dem der Base, nämlich 13,6 × 6 = 81,6; und 31,68 beträgt der Sauerstoffgehalt von 136,15 Schwefelsaure.

Was das Schwefelzinn im Medio anbelangt, so Rommen auf 100 Th, Zinn 13,6 Th. Sauerstoff um Oxydul zu bilden und auf 40,85 Schwefel 61,27 Th. von diesem Stoffe, aber 3 × 13,6 = 40,8 und der Sauerstoff des Oxyds 5 mal genommen betragt weniger, als der Sauerstoff der Saure; setzt man dagegen of 100 Th. Zinn 20,4 Sauerstoff, so hat man das Oxyd und 20,4 × 3 = 61,2 = dem Sauerstoff auf 10.85 Schwefel; was wieder ganz mit der Regel der acutralen schwefelsauren Salze stimmt. Es würde deshalb das Schwefelzinn im Minimo — oxydirt das schwefelsaure Zinnoxydul, das Schwefelzinn im Medio, das schwefelsaure Zinnoxyd und das Schwesclzinn im Maximo das saure schweselsaure Zinnoxydul geben. Die Erfahrung wird lehren, ob alle diese Verbindungen darstellbar sind, Sollte auch

dieses der Fall nicht seyn, so bleibt doch immer die von Berzelius aufgestellte Regel: "brennbare Korper verbinden sich in einem solchen Verhältmese, daß, wenn sie bis auf einem gewissen Grade oxydirt werden, der Sauerstoff des einen dem des andern entweder gleich, oder davon ein Multiplum mit cinner gansen Zahl ist." richtig, und erhält durch diese Ansichten eine neue Bestatigung. — Ja daß die so eben aufgestellte Regel sogar auf die im Schoofse der Erde vorkommenden Körper, auf die Mineralien \*), sehr gut anwendbar ist, hat erst kürztlich Berzelius an den Analysen der Tellurmetalle von dem bewahrten Analytiker Klaproth sehr schöngezeigt; wir wollen diese noch anführen.

#### Das Weiserz besteht aus:

Tellur	44,75;	diese	erfor	rdern	zur	Oxy	dirang	11,00	5
Gold				_	-	-	-	5,21	18
Blei	19,50;			-	-	_	-	1,50	7 1
Silber	8,50;	-		-	=	-		5,21 1,50 0,62	<b>}</b> \$
_	99,50;								

Es ist aber der Sauerstoff des Goldes, Bleies und Silbers, (wenn namlich diese Verbindung oxydirt würde) (5,21 + 1,5 + 0,62) × 2 = 10,66 = dem Sauerstoff, der zur Oxydirung von 44,75 Tellur erfordert wurde. Wir haben oben gesehen, dass der Multiplicator für die neutralen tellursauren Salze, wie hier, = 2 ist.

<sup>\*)</sup> Vergl, auch was Gehlen B. S. S. 197. in dieser Beziehung sagt.

### über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 245

#### Das Blättererz aus

Tellur 52,2; erfordern zur Oxydirung 7,985
Blei . 54,0; - - - 4,18
Gold . 9.0; - - - 1,08
Kupfer 1,5; - - - 0,1625
Silber . 0,5; - - - 0,0372
Schwefel 5,0 um schwefelige Säure zu bilden 5,0 -

Das Verhaltniss des Tellurs zum Blei in diesem Erze ist gerade so, dass wenn beide oxydirt würden, neutrales tellursaures Blei entstehen kann, denn 4.18 × 2 = 8,56 = dem Sauerstoff auf 52,2 Tellur. Ferner wird die Summe des dem Blei, Gold, Kupser und Silber entsprechenden Sauerstoffs = 5,4597 zwei mal genommen 10,9194 geben, welche Zahlen mit der Samme des Sauerstoffs des Tellurs und des der schweseligen Saure = 10,985 so gut zusammenstimmen, dass es klar ist, dass dieses Erz durch Oxydizung tellursaure Salze u. s. w. hervorbringen muss.

Das Schrifterz (aurum graphicum) besteht aus Tellur 60 erfordern zur Oxydirung 14,8

Gold 50 - - - } 4,54 Silber 10 - - - }

100

Berzelius vermuthet, dass hier in der analytischen Bestimmung ein kleiner Fehler vorkommt, und dass der Sauerstoff des Goldes und des Silbers ‡ von dem des Tellurs betragen mag, wenn die ganze Verbindung oxydirt wiirde, die dann gleichsam ein saures Tellursalz vorstellen würde.

Bei der vorstebenden kurzen Zusammenstelle von Berzehus wichtigen Untersuchungen war Hauptabsicht, Belege zu den Gesetzen zu gebidie dieser große Physiker in seinem, im zten Bedieses Journals mitgetheilten summarischen Berichtensufgestellt hat. Ich habe deßhalb manche allgemnere Ansichten, die schon in diesem Berichte weismittel derselben gehalten.

Der Denker wird ohnediels finden, welche wie tige Folgerungen aus Berzelius Untersuchungen ne abzuleiten sind; und es ware z. B. überslüssig mi etwas über die daraus herzuleitenden Sattigungsca citäten der Sauren und Basen zu erwähnen. So ki auch nicht die Sprache davon seyn, ob in der Na blos bestimmte, oder auch unbestimmte Mischun verhaltnisse obwalten. Dieser Gegenstand liegt klar gegeben da, daß man sich sehr wundern mi wie nur noch ein Streit hierüber erhoben were kann. Machte man nicht schon längst den Un schied zwischen Auflösung und Lösung, um im stern Falle eine Verbindung nach einem bestimm im letztern Falle nach einem unbestimmten Ve haltnisse anzudeuten? Wusste man desshalb m schon, dass sich die Korper nach bestimmten auch nach allmahlig fortschreitenden Progression vereinigen konnen? Ware die Natur in ihren sammensetzungen zu sehr an bestimmte Verhaltn gebunden, sie wurde uns zu einfach, zu steif gesetzmaßig erscheinen; aber so paart sich das 🕽 stimmte mit dem Unbestimmten, damit auch wie nicht das blos Regellose hervortrete, und die Na erscheint uns unendlich mannigfaltig und doch

### über die chemischen Verbindungs-Gesetze. \$47

gelmäßig. Chemisch verbunden ist alles, was sich nicht durch die blose Wirkung der Schwere trennt, abgesehen von allen übrigen Einflüssen, und das Chemischverbundene kann in einer Losung und Auflösung bestehen, wenn man diese Benennungen beibehalten will. Man glaube aber nicht, dass sich die Auflosung (Verbindung nach festen Verhaltnissen) blus allein durch eine bestimmte Form z. B. durch Krystallisation u. s. w characterisire. So wird z. B. das Wasser hei einer gewissen Temperatur nur eine bestimmte Quantitat eines Salzes auflösen kounen, aber diese (flüssige) Auflösung kann wieder von mehr und unendlich vielem Wasser gelöst werden, Es last sich also wohl eine Salzauslosung im Wasser in allen Verhaltnissen mit Wasser verhinden, losen, aber Salz und Wasser können nicht in allen Verhaltnissen aufgelöst werden, wenn ersteres zu viel gegen leteteres wird. Wird also Salz in Wasser aufgelost, so nimmt letzteres nur eine bestimmte Menge vom erstern auf. Umgekehrt, krystallisirt ein Salz, so wird dieses ebenfalls nur eine bestimmte Menge Wasser hinden oder auflösen, (vorausgesetzt, daß es cin Salz ist, das sich mit Krystallwasser verbindet), und wenn es in mehreren Verhältnissen mit Wasser krystallisirt, so geschieht dieses mit dem Einfachen und dem Doppelten dieses letztern, wie ich an dem sauerkleesauren Kalikupfer gezeigt habe. So kennen ein Schweseleisen im maximo und minimo; beide sind Auflösungen, aber mit Schwefeleisen kann noch Eisen zusammengeschinolzen werden, und dieses ist eine Losung. Selbst die Metalllegirungen fügen sich unter diese Ansicht. Wer hat noch genau untersucht, wann das Maximum der Condensirung eintritt; wenn zwei Flüssigkeiten verbunden eder zwei Metalle zusammengeschmolzen werden? Dar beständige Mischungsverhaltnifs des Dianenbaumt nach Berzelius, und das der Verbindung von Kupfee und Zink (Messing) unter gewissen Umstanden, geben einen Beweis ab, dass auch den Metalllegirungen die bestimmte und unbestimmte Verbindungsform zuskomme. Selbst die gestaltlosesten Körper, die lustformigen, geben eine feste Verbindungsnorm zu erkennen: wie dies z. B. der Fall mit der Salz- und Salpetersaure ist, die ohne eine bestimmte Menge Wasser nicht bestehen können; wenigstens letztere nicht, wenn man bei ersterer auf Davy's Theorie Rücksicht nehmen will.

Dass also Lösungen und Auslösungen stattsinden, wenn man von erstern das Bestimmte von letzteren das Unbestimmte angedeutet wissen will, ist gar keinem Zweisel unterworfen; nur sollen wir und bemühen, darzuthun, unter welchen Umständen die eine oder die andere Verbindungsform austritts und auf diesem Wege hat Berzelius durch seine rastlosen Untersuchungen eine Bahn gebrochen, die für die chemische Wissenschaft von der größten Wichtigkeit ist. Fortgesetzte Untersuchungen werden uns hier dem Ziele naher bringen, und das mehr ausbilden, was uns bis jetzt zum Theil sehon gegeben ist. Alo nichts mehr davon.

Berücksichtigung verdiente aber wohl mehr der Einfluß, den Berzelius Entdeckungen auf die bekannten Untersuchungen über den angeblichen Sauerstoffgehalt des Ammoniaks und der gewohnlichen und oxydirten Salzsäure haben. Wenn man auch alle Erscheinungen zusammennimmt, die für den

### über die chemischen Verbindungs-Gesetze. 249

Sauerstoffgehalt des Ammoniaks sprechen, so fehlt doch immer noch der reine Reductionsprozess dieses Korpers und so lange dieser nicht ausgeführt ist, wird noch mancher seine Zweisel erheben, wenn gleichwohl die Proportionslehre einen Wahrschein-lichkeitsbeweis mehr für den Sauerstoffgehalt des Ammoniaks abgieht.

Was die oxydirte Salzsaure anlangt, so hat Davy blos dargethan, daß sich zwei Ansichten über die Natur dieser Saure geben lassen, und der Sauerstoff in ihr nicht erwiesen ist. Diese Meinung grandet sich besonders darauf, daß er gefunden hat, the oxyditte Salzsaure gehe mit brembaren Körpern Verbindungen ein, die keine Anzeigen von Sauerstoff wahrnehmen lassen, z. B. die der oxydirten Salzsaure m.t Schwesel u. s. w. Wollte man annehmen, dass diese Saure darum keinen Sauerstoff enthalte, weil sie in Verbindung mit Schwefel keine schwefelige Saure erzeuge, so ware dieser Schluss sehr fehlerhaft; denn es kommt ja nicht auf den Sauerstoff allein an, ob diese unvollkommene Saure entstehen soll, sondern mehr auf die Natur des Radicals und der übrigen einwirkenden Ursachen. So fand Gehlen, daß sich Lampadius Schwefelalkohol mit der oxydirten Salzsaure ohne Entstehen von Wasser und schwefeliger Saure verbindeth, und hier ist doch Wasserstoff zugegen, der, wenn er nach Davy's Ansicht an das Halogen tritt, gemeine Salzsäure, und nach der andern Ansicht, mit dem angeblichen Sauerstoff des Halogens das zur Darstellung der gewöhn-Jichen Salzsänre erforderliche Wasser bilden konnte, was abor nicht geschieht. Einen formlichen Beweis aber, daß sich brennbare Korper mit einem andern

#### \$50 Vegel über die chem. Verbindungs-Gesetze.

können, geben die Verbindunge... der rauchenden Schwefelsäure mit Schwefel ab, wie ich dieses im 4ten Baud dieses Journals bewiesen habe.

Dass die rauchende Schweselsaure Sauerstoff enthalte ist zuverläsig gewis, und doch bildet sie mit dem Schwesel keine schweselige Saure, wenn keine fremden Einwirkungen als Wasser u. s. w. stattsuden, sondern die blaue, grüne und braune Schweselsaure, welche die ausfallendste Aehnlichkeit mit der Schweselsalzsaure von Thomson hat. Wir sinden also hier zwischen dem Halogen und der rauchenden Schweselsaure ein analoges Verhalten, das unt aber nicht berechtigt, eine Ansicht anzunehmen, die wie die von Davy, gegen alle Analogie ist. Nimmt man nun noch die Regeln von den hestimmten Mischungsverhaltnissen dazu, so ist es mehr als wahrscheinlich, dass die Salzsaure und das Halogen Oxyde ein und desselben Radicals sind.

Zum Schlusse muß ich noch bemerken, daß ich die vielen in dieser Abhandlung vorkommenden Zahlen sehr oft und mit der großten Sorgfalt durchgerechnet habe; sollten daher wider Vermuthen dennoch Zahlen vorkommen, die mit den angeführten Proportionsregeln nicht gut oder gar nicht stimmen, so kann dieses, wie in einer Abhandlung, die mit so vielen Zahlen durchwebt ist, leicht von einem Schreib – oder Druckfehler herrühren, den der Leser durch eine leichte Berechnung schnell verbessern kann.

## Vermischte Bemerkungen.

1. Einige neue von Berzelius angestellte Untersuchungen.

(Aus einem Briefe desselben an d. H. v. 4. Dec. 1812.)

Ich unternahm in London in Gesellschaft des Herrn Dr. Marcet eine Untersuchung des Schweselkohlenstoffes, wovon Marcet einen guten Vorrath bereitet batte. Wir fanden darin keinen Wasserstoff, sondern nur Schwesel und Kohlenstoff. Dabei entdeckten wir eine sehr sonderbare Verbindung von Salzsure, Schwesel und, wie es scheint, Kohlenstoffsoryd, welche slüchtig ist, und im Aeussern dem Campher sehr ähnelt.

11. Weber eine phosphorescirende Verflüchtigung des Witherits, Strontianits, Aetznatrons und Kalis — über Bildung schwefelsaurer Talkerde an den Mauern — über Stürkmehl- und Runkelrübenzucker und über die Darstellung reiner Schwererde von Lampadius.

(Aus einem Briefe an d. H, v. 28. Jan. 18:3.)

1) In diesen Tagen zeigte ich meinen Herren Zu
Dorern einmal wieder das Verhalten des Withe-

rits, Strontianits, Aetznatrons und Kalis vor de Lothrohr mit Lebensinst auf der Kohle, und bemerkte die von mir schon vor 15 Jahren angegebes phosphorescirende Verflüchtigung derselben wiede sehr genau. Dabei bemerkte ich noch, daß die at steigenden Dampfe einiger ganz gesarbt erschiener als die des Natrons violett; des Strontians roth; de Kalis blaulich und des Baryts gelblich. Alle Damp reitzten, sobald man etwas von ihuen einatlimete, 🥌 Geschmacksorgane metallisch zusammenziehend. 1 bin nun fest überzeugt, seit uns Davy so viel Au schluß gegeben, daß hier bei meinem Prozeß camomentane Metallbildung durch Desoxydation dieser hohen Temperatur stattfindet; da aber 🚛 Metalldampfe sogleich wieder die erhitzte La durchstreichen müssen, so oxyduliren sie sich wi der, und es steigt Baryt - Strontian - Kali- Natroioxydul auf, welche Oxydule sich bald wieder Oxyde verwandeln.

answittern, wurde bisher für Salpeter gehalte Dieses ist irrig. Es ist alles schwefelsanrer Tall und zwar wittern ihn sowohl freie, als aumit Kalk beworfene Mauern aus. Da hier zwarteil sogenannter Waschsand von den Gruben. weilen mit geringem Schwefelkiesgehalt, zu dem Möttel genommen wird, und unser Gneus Talkerde en hait, so erkiarte ich mir dessen Entstehung leich aber wie soll ich dessen Bildung auf dem Mortselbst in großer Quantitat mir deuten? Sollte mit hier nicht eher effloreseirten Gips erwarten? De mag ich nicht gern voreilig eine Production e Talkerde annehmen.

5. Mit meinem Starkzucker geht es vor wie ch gut, und seit der Zeit als ich das Vergnügen the thnen mein Product \*) vorzulegen, erhalte ich noch weißer und korniger. Ich habe nichts abudert als 1) dass ich weisse durch Verbrennung Schwefels bereitete Saure anwende; 2) die Satting mit kohleusanrem Kalk noch während des Sies am Ende der Operation vornehme; und 5) soin gleich, auch noch während des Siedens, auf Pfund Erdapfelmehl A Pfund abgerahmte Milch rechnet, zusetze, wodurch ich dem Syrup die Eischaft Thee zu schwärzen, und Milch gerinnend machen nehme. Unsere sachsischen Schwefelsäure-Bricken haben vollauf zu thun. Mehrere andere Iden mir, wie z. B. Herr Apothecker Süersen in beck, dass auch sie den Einsluß des verschiede-Seu Zustandes der Atmosphäre hei diesem Prozefs meikt haben. So wie ich sagt Herr Süersen: der Trup fallt mir um so süßer aus, je hoher das Bapeter steht wenn ich siede. Wenn mein Syrup 🍂 gerathen ist, so sieht er aus wie der beste Saarum clarificatum der Apothecker, und 9 Loth selben leisten so viel als 5 Loth Meliszucker.

Der Stärkmehlsucker, welchen Herr Professor Lampadina mir zu seigen die Gute hatte, ist durchaus der Vorzuglichste unter allen den Proben, die ich bisher gesehen habe, sowohl in Hinsicht auf Geschmack als weißes und dabei etwas krystallinisches Ansehen. Letzteres seigt sich vorzüglich, wenn er gegen die Sonne gehalten wird, woer mit krystallinischen Flittern schimmert.

Unter Herr Baron von Lorenz liefert jetzt von Groitzsch aus den besten Hutzucker aus Runkelt it ben, und ich sah am Neujahrstage den ersten großen flut aus dieser Fabrik im Hause unsers verehrten Oberberghauptmanns v. Treba. So war also ein Jahrzehend nöthig, ehe das in Erfüllung ging, was ich in meinen Beitragen 1. B. bei Gelegenheit der Geschichte meiner Bottendorfer, durch unglückliche Verhältnisse mißglückten, Runkelrübenzuckerfabn Kauste: daß namlich früher oder spater dergleiche Fabriken wieder außtehen würden.

- 4) Meine Schwererde bereite ich mir jetzt dare Zersetzung des Schwefelbaryts mittelst des kohlen gesäuerten Ammoniums. Es entsteht Schwefelam monium und kohlensaurer Baryt. Die Erde fall sehr rein aus.
- III. Schreiben des Herrn Professors von Münchow an Herrn Professor Döbereiner übes eine Erscheinung am Doppelspath.

Jena d. 8. Januar 1813.

Beikommend erhalten Sie das mir geliehene Heft von Schweiggers Journal mit meinem besten Danke zurück. Die darin vom Hrn. Prof. Pfaff bekannt gemachten Erscheinungen am Doppelspath sind en Anhang einer andern, die Hr. Prof. Pfaff wahrge nommen haben würde, wenn er in einer nicht zu kleinen Entfernung von der Hinterflache seines Krystalls eine Lichtslamme durch denselben betrachte hätte; es würden ihm alsdann sechs Bilder der Lachtstatte; es würden ihm alsdann sechs Bilder der Lachts-

#### Münchow über den Doppelspath. 255

flamme, zu drei Paaren neben einander geordnet erschienen seyn. Von diesen Paaren zeigt sich das mittelste ungefärbt, jedes der aussern aber in prismatischen Farben, und diese aussern Paare nahern sich dem mittelsten so wie der betrachtete Gegenstand dem Krystall näher rückt, bis sie dasselbe endlich decken und ihm ihre Farben leihen. Ueber die nächsten Bedingungen dieser Erscheinung, die nicht in allen Doppelspathkrystallen vorkommt, habe ich in einem, im Jahre 1809 in der hallischen naturforschenden Gesellschaft vorgelesenen, Aufsatze Auskanst zu geben versucht. Mehrere, denen ich nach der Zeit die Umstande der besagten Erscheinung mitthelte, unter andern der Hr. Dr. Seebeck bei seiner Darchreise im Jahre 1811, waren über die Bedingangen derselben auch sogleich meiner Meinung. Lh hatte bis jetzt verschoben meine Untersuchungen bekannt zu machen, weil ich wünschte ihnen duch genaue Messungen noch mehr Vollendung zu geben. Da sie inzwischen die Beobachtungen des Hen. Prof. Pfaff in ihre rechte Beziehung zu setzen such jetzt schon geschickt sind, und außerdem auf eine neue Eigenschaft des islandischen Krystalls führen, die in Ansehung der Refraction sehr paradox it: so werde ich nicht langer anstehen, was ich gefunden zu haben glaube, dem physikalischen Publiam nachstens mitzutheilen.

## Nekrolog.

Wahrend die letzten Bögen der vorhergehenden Abhandlung Vogels gedruckt wurden, erhielt ich die überraschende Nachricht von dem Tode dieses meines trefflichen Freundes. Die Seuche der Nervenfieber rafite auch ihn dahin (am 6 Merz) in dem blühenden Mannesalter von 52 Jahren. Noch drei Tage vor seinem Tod erhielt er von der Jenaischen Universität durch die Ernennung zum Doctor der Chemie einen Beweis der öffentlichen Anerkennung seiner Verdienste. Auch hatte ihn die Gesellschaft der Mineralogie zu Jena, wegen seiner gründlichen Einsichten , in diesem Fache, zu ihrem Mitglied ernannt. Was die Wissenschaft an ihm verlor fühlt jeder nur zu tief, der seine in diesem Journale mitgetheilten chemischen Abhandlungen zu würdigen versteht. Aber noch mehr wissen es seine Freunde, denen die Vielseitigkeit seiner, namentlich auch über mathematische und philosophische Wissenschaften sich ausdehnenden, gelehrten Bildung naher bekannt wurde; eine Vielseitigkeit, die er so glücklich mit der Meisterschaft in seinem Hauptfache zu verbinden wußte.

Eben so vereinte er mit der Lebhaftigkeit seines erfinderischen Geistes einen Vorzug der, im Großen
und Ganzen genommen, immer seltener zu werden
scheint, ich meine jene Tugend, die zwar jeglichem
Menschen aber noch besonders geziemt dem Naturforscher in seinem heiligen Berufe: unbestechliche
Treue und Wahrheitsliebe, die jede Lieblingsidee
freudig aufopfert, sobald die Natur sie nicht aherkennt. Vielseitig durchforschte er daher die neuen
Thatsachen, bevor er sie als solche aussprach. Eben
darum aber sind alle Entdeckungen, welche ihm die
Wissenschaft verdankt, für so lange begründet, als
diese selbst besteht; und in ihnen wird der Frühverstorbene fortleben.

d. H.

## Druckfehler.

B.	7.	5.	<b>52,</b>	Z. 18.	st. darin 1. dann
			<b>35.</b>	<b>—</b> 7•	v. u. st. Qualitätsveränderung L Quan- titätsveränderung.
	_	-	<b>55.</b>	<b>-</b> 5.	v. o. st. eine l. einer
<b>-</b>	-	****	<b>.90.</b>	<b>—</b> 5.	7. 10. u. 14. st. Nordlicht, Nordscheine 1. Südlicht, Südscheine
			_	- 15,	st. Nordpol L Südpol

## Auszug

des

# meteorologischen Tagebuchs

3 U

St Emmeran

in

Regensburgi

November, 1812.

Barometer.									
272.0									
PLOSE -	272.4								
Tag. 2 Stunde.   Maximum.   Stunde.   Minimum.	Media								
1. 9 A. 27" 4",00 5 F. 27" 1",5	27" 3								
2. 11 F. 27 3, 94 3 A. 27 3, 5	27 3								
3. 1 ½ F. 27 3, 58 10 A. 27 0, 5	27 2								
4. 9 F, 27 1, 34 10 A. 37 0, 2	7 27 0								
5. 5 F. 26 10, 24 4 A. 26 8, 1	1 26 9								
6. 10 A. 26 10, 18 4 F. 26 9, 1	5 26 9								
	26 11								
8. 10 F. 26 II, 89 8 A. 26 II, 1									
	7 26 tg								
10. 10 A. 27 2, 55 5 F. 26 11, 9	2 27 8								
11. 10 F. 27 3, 14 9 A. 27 2, 3	1 27 2								
	27 1								
13. 4 f. 27 0, 36 10 A. 26 10, 0									
	1 26 %								
	3 26 8								
16. 4 F. 26 8. 93 10 A. 26 4,	26 7-								
	1 26								
18. 4 F. 26 3, 95 2 A. 26 3, 2									
	5 26								
	26 9								
21. 9 A. 26 11, 81 5 F. 26 9, 9									
22. 10 A. 27 3, 45 4 F. 27 0, 9									
23. 10 A. 27 4, 75 4 F. 27 3, 5									
	9 27 8								
25. 5 F. 27 2, 02 4 A. 27 0, 9	2 Inches								
26. 10 A. 27 2, 08 5 F. 27 1, 3	والمستحدثات								
27. 11 A. 27 3, 84 4. F. 27 2, 8									
28. 3. 11 F. 27 3, 95 9 A. 27 2, 8									
29. 5 F. 27 2, 61 12 Mitt. 27 2, 1									
30. 10 F. 27 3, 04 4 F. 27 2, 3	27 2								
gans. Mon. 23ten. A. 27 4, 75 den 18ten A. 26 3, 2	26 15								
	1								

e. Thermometer. Hygrometer.							
Jachm.	Maxim,	Minim.	Medium.	Ma-	Ma- nim.	Me-	
SSO.	5,2	2,1	4,14 }	819	487	568.9	
oso.	4,7	0,7	2,31	616	511	557,3	ı
0.	4,6	1,8	3.51	551 I	519	532,2	ı
W.	5,2	3,2	4,39	678	554	62554	ı
W.	4,2	2,5	3,20	652	30	5-9,0	ı
W.	4.5	2,0	3,01	590	480	546,	ı
wsw.	358	1,0	2,20	655	496	580,5	ı
D.	2,2	- 0,8	C,86	624	482	550,9	
w. No.	2,7	- 2,0	0,55	649	519	603,3	
NO.	2,2	0,0	1,00	071	594	623,4	1
W.	5,5	- 2,0	0,76	709	568	634,1	l
SO.	0,0	- 3,3	- 1,45	558	460	521,	ı
OSO.	0,6	0,9	0,36	527	412	492,I	ı
TOSO.	4,8	I,I	3,21	422	347	41000	ı
WSW.	4,5	4,3	5,16	485	410	449-5	İ
50.	3,3	2.3	2,94	455	252	3-7.3	ı
W.	5,0	2,3	3,67	511	410	461,7	l
0.	3,2	1,4	2,39	495	300	425.5	ļ
NW.	2,0	0,0	1,29	5 19	461	5C 231	ı
NO.	1,3	c,3	0,22	595	499	563,9	ı
O. NW.	0,0	2,0	- 1,10	576	552	565,9	ı
O. NW	- 0,6	- 5,5	<u> </u>	660	590	1626,0	i
0.	_ 3,01	- 6,4	- 5,24	659	600	6.5,7	I
NW.	0,0	- H, 3	- 4,84	669	572	613,0	Ì
30.	3,8	8,3	- 5.43	587	544	569,6	I
ŞQ.	2,1	3,3	- 2,65	4.70	441	449,8	
SO.	- 1,0	4,0	- 2,10	498	410	452,7	ł
W. NO.	2,0	- 0,7	0,68	500	422	448,4	ŀ
SO.	0,2	- 0,4	- c,02	449	300	400,9	i
so.	— c,2	<b>→ 1,</b> 4	- 0,83	550	395	476,2	
	6,5	- 8,3	0,63	709	252	526,63	
		1	1	•	•	•	

	Monatstag.	Witterung.					
I.		Formittag.	Nachmittag.	Nachts.			
П	1,	Nebel, Trub.	Trub.	Trub. Heiter.	Heita		
H	2.	Nehel. Trub.	Vermischt.	Trub.	Schöt		
	3.	Nebel. Trub.	Trub, Regen.	Trub,	Verm		
H.	4,	Vermischt,	Trib. Wind.	Tr. Wind. Regen	Trüb		
Į.	5.	Trub. Rogen.	Trub. Regen.	Trub. Regen.	Wind		
I-	6.	Verm. Regen.	Verm, Reg. Wand		Tage		
Į -	7.	Trub. Wred.	Vermischt.	Heiter.	Tago		
ŀ-	8,	Nebel, Trub.	Schon. Trub. Wind,	Trub, Schnee.	Tage Tage		
ŀ.	95 05	Trub. Verm.	Trub.	Trub. Heiter.	_		
	1.2	Reif. Heiter.	Schön.	Heiter.	Heite		
•	_ 1	Reif Nebel Trub.		Heiter, Trub.	Schön		
		Schnee, Regen.	Trub. Regen.	Trub Regen!	Verna. Traba		
	7.4	Netel. Regen.	Regen. Nebel.	The second second	Nacut		
1 .	5.	Trub. Regen.	Trub. Regen.		Nacht		
1	6,	Trub. Nebel.	Trub. Nebel.	Trub.	Nacht		
1	7.	Trub.	Trub. Regen.	Trub. Nebel.	Nacht		
1		Tr. Reg. Wind,	Trub. Regen.	Art to the	Nacht		
1 9		Regen. Schnee.	Schnee.	Verm. Trub			
2 17	1	Trub. Wind.	Trub. Wind.	Wind.Schnee, Tr.	Herrs		
21	· [ .	Trib. Schnee.	Trub. Schner.	Trub. Wind,			
2 2	3 E	Trub,	Vermischt,		Betrag		
2.5	3 (2	Heiter.	Heiter,		im gr		
24	3 (2	Heiter.	Heiter.	Heiter.	21		
25.		Vermucht.	Vermischt.	Trub.	Zahl á		
		Trub. Nebel.	Trub. Nebel.	Trub.	tung		
27.	ı	Trub. Nebel.	Regen. Schnee.	Trüb.			
28,	Ť	rub, Neblieht.	Trub.	Trüb. Regen.			
29.		Trub. Regen.	Trub,	Trub.			
3 n.		Trub.	Trub,	Trub. Reif,			
		100			-		

## Einige neue Versuche und Beobachtungen über

Spiegelung und Brechung des Lichtes,

You

Dr. SEEBECK,

Die erste mir nach einer zweijahrigen Unterbrechung zu physikalischen Untersuchungen wieder gewahrte Musse, seit der Mitte des August vorigen Jahres, habe ich benutzt, die merkwürdigen Entdeckungen des Herrn Malus über Spiegelung und doppelte Strahlenbrechung zu prüfen und weiter zu verfolgen. Ich sah mich hierzu um so mehr aufgefordert, da Hr. Malus die von ihm beobachteten Erscheinungen einer Polaritat des Lichtes zuschreibt, und ich schon früher das Licht in der Farbenerscheinung, - deren wahrhaft polarische Natur von Hrn, v. Gothe begrindet worden ist, - in der Wirksamkeit auf Körper untersucht, und darin gleichfalls ein polarisches Verhalten durch entscheidende Versuche erwiesen hatte. In dem Sinne dieser Polarität hatte ich bereits 1804 auch mehrere Versuche mit Prismen von Doppelspath augestellt, um zu erforschen, ob die doppelten und vierfachen Bilder des Kalkspathes ein Verschiedenes, und vielleicht eutgo-

gengesetztes Verhalten an denjenigen Substant fenbarten, welche eine chemische Veranderung die Wirkung des Lichtes erleiden. Diese E tung war nicht erfüllt worden; ich habe vielgefunden, dass jedes dieser Bilder sich geges Prüfungsmittel vollkommen so verhalte, wie di benbilder (spectra) von gewohnlichen Glasprin Es war nun zu untersuchen, oh die Doppelin in den Malusschen Apparaten, da ihre Bilder in sen verändert werden, andere Resultate geben, 🛌 sächlich aber, ob der Gegensatz, welcher sich in von Malus beobachteten Phanomenen zeigt, mit Polaritat, welche mich früher beschaftigt hatte, 🐀 geud einer Verbindung stehe, und überhaupt 🦠 wahrhaft polarer anzuschen sey.

Die Theorie in der Polaritatslehre des Hru lus beruht vornamlich auf der Annahme voneckigen einfachen Lichtstrahlen und Lichtme von octaedrischer Form u. s. w., eine Ansicht che einer naturphilosophischen Schule angehöre immer wenigerBeifall finden kann, je weiter 🗯 der Naturforschung vorschreitet. Die fernere dieser Malusschen Theorie ist die verschiedene V samkeit jedes Paares der Seitenflächen dieser eckigen Strahlen. Das verschiedene Verhalten Lichtes bei der Spiegelung und Brechung, vorlich der doppelten Strahlenbrechung, ist der 🧀 liche Inhalt seiner Untersuchungen, und diese gänzlich unabhangig von der Vorstellung der 🦠 seitigkeit des Lichtes. Joh nehme desshalb auf Hypothetische dieser Theorie keine Rücksicht, werden die Grundlagen desselben durch meine abachtungen widerlegt.

über Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 26t

Die mehresten Versuche der Herren Malus, Arago und Biot sind von mir nach einem eigenen Plane wiederholt worden, indem ich von den bei-Ven im 1ten und 2ten S. dieser Abhandlung angeführten Hauptversuchen ausging, und erst nachdem der großte Theil des vorgesetzten Kreises von Versuchen durchlaufen war, auf die übrigen Entdeckungen meiner Vorganger Rücksicht nahm. Hierdurch wurden denn oft die Versuche derselben, von ener andern Seite her bestatigt, manche berichtigt, und es glückte mir nocht einiges zu entdecken, was uns besonders über das Verhalten des Lichtes zu den durchsichtigen Körpern neue Außehlusse giebt. Hauptsachlich von diesen werde ich hier eine kurze Nachricht geben, die ausführliche Beschreibung für ein eigenes Werk versparend, welches meine sammtlichen optischen Untersuchungen enthalten wird und in turzen erscheinen soll. Ich werde mich bemühen, die Phanomene dort so vollständig als sie bekannt and, und m der Ordnung, wie sie am leichtesten überschen werden konnen, nebst den einfachen Gesetzen, welche sich aus ihnen ergaben, vorzutragen. Ich bemerke hier nur vorlaufig, daß sich die sammt-Ichen Erscheinungen, auch die verwickelteren, auf wenige Hauptfacta zurückführen lassen, und dass farch die Eutdeckungen von Malus so wenig, als durch die von Newton eine Zerlegung oder eine Polaritat des Lichtes erwiesen sey.

Das Licht ist einfach, und nur durch das was in und an den Körpern, welche mit demselben in Wechselwirkung treten, Nichtlicht ist, kommt eine Polarität am Lichte hervor.

Alle bisher bekannte Erscheinungen bestati gediesen Lehrsatz, welcher als einer der ersten in der Optik, immer mehr anerkannt werden wird, und und auch die hier folgenden Beobachtungen dienen ihm zum Beweis.

1. Herr Malus \*) hat entdeckt, dass das Sonnenlicht, wenn es in der Mittagsebene in der Richtung a b Fig. 1. unter einem Winkel von 19° mit dem Horizont h o auf ein anbelegtes Spiegelglas G G fallt, und von diesem, unter einem Winkel von ungefahr 550 mit der Flache des Glases, vertikal nach c auf ein zweites unbelegtes Spiegelglas HH reflectirt wird, von diesem, wenn es dieselbe Neigung gegen den Horizout hat, als das erste Glas, zwar nach Süden und Norden, (der Einfallsebene von a b) weiter reflectirt werde, hingegen in einer Ebene. welche die Einfallsebene unter 900 durchschneidet, hier also in Osten und Westen, kein gespiegeltes Bild hervorbringe. Wird namlich der Spiegel HH, bei unveranderter Neigung gegen den Horizont, von Süden nach Osten gedreht, so nimmt das reflectirte Licht in c d an Intensitat allmahlig ab, ist in Osten auf einem entgegenstehenden Schirm zuletzt nicht mehr zu erkennen, wird dagegen wieder sichtbar, wenn man H H gegen Norden hin weiterdreht, ist hier am lebhaftesten, und nimmt von Norden nach Westen wieder ab u. s. w. Es ist diels um so merkwürdiger, da belegte Spiegel und Metallspiegel in allen Richtungen des Strahles c d ein reflectirtes Bild geben.

<sup>\*)</sup> s. dessen Théorie de la double réfraction, Paris 1810.

Ferner hat Hr. Malus gesunden, dass ein Prisma von Kalkspath in dem von G G ressectirten Lichte b e nicht wie im directen Sonnenlichte nach allen Sesten ein Doppelbild erzeuge, sondern dass es nur ein einsaches Bild hervorbringe, wenn der Hauptschnitt desselben sich in der Einsallsebene, oder in einer Ebene, welche mit jener 90° macht, befindet, (hier also von N nach S., oder von O. nach W. gerichtet ist.) und zwar sey in der ersten Lage des Hauptschnittes das Bild von der gewöhnlichen Brechung einsach, und in der zweiten das von der ungewöhnlichen oder specifiken Brechung. In allen Zwischenlagen erscheine ein Doppelbild.

Diels sind die von Hrn. Malus aufgestellten Erfahrungen, welche durch vielfaltig wiederholte Versuche hereits bestatigt waren. Ich muß jedoch die
Bemerkung hinzufugen, daß streng genommen, die
in Osten und Westen aufgehobene Spiegelung nur
als eine Schwachung des Lichtes angesehen werden
kann. Der deutliche Beweis hievon ist, daß selbst
dann, wenn auf einem weißen Schirm kein gespiegeltes Bild von HH in Osten wahrnehmbar ist, doch
das in der Richtung des Strahles c d besindliche
Auge im Spiegel HH ein schwaches Bild der hellen
Oessenung im Schirm, durch welchen das Licht auf
das erste Glas fallt, sieht.

Es ist noch anzuführen, daß schwarze Glaser gleiche Erscheinungen hervorbringen, als die unbelegten.

2. Hr. Arago entdeckte bald nachher, das Tafeln von Glimmer, spathigen Gyps und Bergkrystall in gewissen Richtungen zwischen den Glasern G Gund H II gehalten, die in Osten und Westen sehlende Spiegelung von HH wieder herstellen \*);
ferner, daß auch das einfache Bild des Kalkspathprisma in b c durch Glimmer oder Gyps, zwischen G G und dem Prisma gehalten, wieder doppelt werde, daß jedoch in einer harizontalen Umdrehung des
Glimmers um b c wie um eine Achse, während der
Kalkpath unverandert liegen bleibt, das hergestellte
Bild viermal wieder verschwinde.

3. Diess hat sich mir bestatigt, und ich habe noch dazu bemerkt, dass Glimmer, Gyps, Bergkrystall, und so auch rhomboedrischer Kalkspath in den Lagen, in welchen sie die in Osten und Westen nichtvorhandene Spiegelung von H H herstellen, das in Süden und Norden reflectirte Licht e d schwachen. bingegen diesem Lichte in Siiden und Norden die vorige Intensität wiedergeben, in den Richtungen, in welchen sie das Bild in Osten und Westen verschwinden machen. So z. B. stellt das Kalkspath-Rhomboeder in b c über H H gehalten, die Spiegelung in O. her, wenn dessen Hauptschnitt die Einfallsebene unter 45° durchschneidet, (also hier von NO. nach SW. oder von NW. nach SO. gerichtet ist,) und in dieser Lage des Kalkspathes erscheint das in S oder N. gespiegelte Bild geschwacht. Befindet sich dagegen der Hauptschnitt des Kalkspath-Rhomboeders in der Einfallsehene, oder in einer Ebene die mit dieser 90° macht, so ist kein gespiegeltes Bild von H H in O. oder W. wahrzunehmen, und nun erscheint das Bild in S. oder N. lebhaft, —

<sup>\*) .</sup> Moniteur 18:1. N. 243.

Eben so schwächt der Glimmer wechselsweise die in b c schon vorhandenen Doppelbilder des Kalkspathes, wobei noch manches bemerkenswerthe vorkommt, wovon in dem angekündigten Werke mehr angeführt werden soll, wie von manchem andern hierhergehörenden.

- 4. Hr. Arago bemerkt in dem citirten Außatze noch, daß die vom Glimmer oder Bergkrystall hergestellten Doppelbilder jederzeit entgegengesetzte Farben haben. Dieß ist wohl haufig der Fall, doch habe ich eben so oft gefunden, dass das eine Bild eine sehr glanzende herrschende Farbe hat, wahrend das andere unverändert blieb. Daß die verschiedene Dicke der Tafeln oder Blätter nicht als die Ursache dieser Farbenbildung anzuschen sey, ist auch meine Ueberzeugung, indem dieß, auch abgesehen von allen audern Gründen, schon daraus hervorgeht, daß Glimmertaleln von verschiedener Dicke sammtliche prismatische Farben hervorbringen, und daß Tafeln von verschiedener Dicke in gleicher Lage gegen das einfallende Licht übereinstimmende Farben erzeugen. Noch mehr sprechen gegen jene Annahme die weiter unten vorkommenden Erfahrungen.
- 5. Es war nun zu untersuchen, wie sich Gläser von verschiedenen Sorten und Formen in dem Strahl be zwischen den beiden unbelegten Spiegeln G Gund II H und zwischen G Gund einem verdoppelnden Krystall verhalten, zumal da schon IIr. Arago, a. a. O. anführt, daß er an einem etwas prismatischen Flintglase zwischen zwei Doppelspath Prismen thaliche Erscheinungen wahrgenommen habe, als der Glimmer hervorbringt.

- 6. Eine fast ganz parallele Tafel von weißen Glase wurde in b c Fig. 1. zwischen den unbelegten Glasern G G und H H, während die spiegelade Plasche des letztern in O. oder W. (also in 90° mit de Einfallsebene) kein Bild gab, befestigt. So lange dieses dritte Glas, welches wir mit I I bezeichnet wollen, horizontal lag, wurde die Spiegelung von HH von keiner Stelle in II hergestellt; auch meld wenn I I gegen N, S, O. oder W. geneigt wurde so dass nun der vertikale Strahl be unter einem kleinern Winkel einfiel. Als aber die Flache dieses Glases I I nach NW., SO., NO. und SW. (als in 45° mit der Einfalischene) gerichtet war, so eco schien ein gespiegeltes Bild von HH in O. oder W. und diess war am lebhaftesten, wenn die Flachen von I I mit dem Strahl b c einen Winkel von ungefalte 18 machten, obwohl schwächer als ein von Gling mer hergestelltes.
- 7. Ein dickes Glas von 2 pariser Zoll Höhe. 2 Zoll Lange und ½ Zoll Breite wurde in be über HE horizontal gestellt. Wenn es seiner Länge nach von S. nach N. oder von O. nach W. gerichtet war, a wurde das Bild von HH in O. nicht hergestellt. Lag hingegen die lange Seite des Glases von SO nach NO., oder von SW. nach NO., so wurde ein gespiegeltes lebhaftes Bild von HH in O. sichtbar.

Befand sich an der Stelle von HH ein Kalkspath- oder Bergkrystell-Prisma, welches so gestell
war, daß es ein einfaches Bild gab, gleichviel ob
von der gewöhnlichen oder ungewöhnlichen Brechung, so wurde in den ersten beiden Richtunge

über Spiegelung n. Brechung des Lichtes. 267

ch dieses Glas das unsichtbare Nebenbild \*) int hergestellt; hingegen in den letzten beiden chtungen des Glases, kam es deutlich zum Vorhein.

8. Noch merkwiirdiger ist das Verhalten von laswürfeln in b.c. Ein Glaswürfel von 1 2 pariser all Seite zeigte mir über einem Prisma von Bergystall, welches so gestellt war, daß es entweder in oder in O. ein einfaches Bild gab, in allen Dimennen tolgende Erscheinungen.

Wenn der Cubus A C' Fig. 2, so stand, dass die agonalen desselben A C und D B von SO. nach W., und von NO. nach SW. gerichtet waren, d b c mitten durch denselben in a perpendikulär 🔒, so blieb das Bild des Bergkrystall - Prisma einh wie es war. Wurde der Cubus auf seiner hocontalen Unterlage weiter geschoben, doch so daß 🖢 Richtung der Diagonalen nach den angegebenen Veltgegenden nicht verandert wurde, und be durch Punkt & einer der vier halben Diagonalen, etwa Lin. vom Mittelpunkte fiel, so wurde das Nebenad hergestellt und es hatten beide Bilder des Bergsystalls gleiche Intensitat. Fiel be durch den mkt 2 so verschwand das Hauptbild, es mochte von der gewöhnlichen oder von der ungewöhnhen Brechung seyn, und es blieb nur das in a cht sichtbar gewesene Nebenbild allein übrig, oder wurde doch mindestens das Hauptbild sehr

Ich werde das einsache Bild des Doppelspathes hier der Kurze wegen das Haugtbild, und das ausgehobene das Nobenbild nennen, abgesehen devon welches von beiden das von der gewohnlichen oder ungewöhnlichen Brechung soy. St.

schwach. Befand sich be in s, so war das Bild van Bergkrystall wieder doppelt. In eerschiën Haupthild wieder einfach, oder das Nebenbild de mindestens sehr geschwächt; und in Z sah man Doppelbild deutlich. Doch hatte jedes eine her schende Farbe, wie denn überhaupt von 2 an prismatischen Farben des Bergkrystalls von ander Parben, welche der Glascubus hervorbrachte, vandert wurden.

Wenn man den Strahl b c, von der Mitte 🦣 Würfels ausgehend auf verschiedene Punkte der 1 nien ne und on fallen liefs, so blieb das Haupth einfach, oder es kam nur ein hochst schwaches No benbild zum Vorschein, und in diesem letzten Fall sah man deutlich, wenn das Bild des Bergkrystal Prisma in der Einfallsebene lag, einen dunklen Streit mitten in diesem schwachen Nebenbilde, wenn die Cubus in der Richtung ns (welche mit der Einfalle ebene zusammenfiel) hin und her geschoben wur War hingegen das prismatische Bild in O. oder 🏋 einfach, so sah man den dunkeln Streifen in de sehr schwachen Nebenbilde, wenn der Strahl b c den Limen n p durch den Cubus ging. So verhi es sich wenn die Oelfnung in der Unterlage, word der Bergkrystall ruhte, etwa 5 Linien im Durch messer hatte. Ist diese Oessnung aber klein georg und also auch das prismatische Bild, so wird me in den ebenbenannten Linken durchaus kein Neben bild gewahr. Der in der Mitte durch a fallen Strahl lasst das Bild des Bergkrystalls jederzeit vo kommen einfach,

Ich übergehe hier wie sich der Strahl beandern Punkten des Glaswürfels verhalt, und über Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 269

merke nur, daß ein ahnlicher Wechsel der Erscheinungen wie in den Diagonalen auch in mehreren Linien stattfindet, die AB und AD parallel
liegen.

9. Wird der Cubus so gestellt, dass AC oder BD in der Einsallsebene liegen, so wird das unschtbare Nebenbild gar nicht, oder nur hochst schwach in den Linien AC und BD hergestellt. In der Mitte derselben ist es auch hier vollkommen einsach. In den Linien an, ao, as und am hingegen tritt das Doppelbild allmahlig hervor und ist am lebhastesten, nachdem von der Mitte aus \frac{2}{3} der Linie durchlaufen sind. Naher nach den kanten zu wird erst das Haupthild und dann das Nebenbild geschwächt; doch nicht so betrachtlich, als in den Diagonalen vorhin.

10. Schon hieran scheitert die Malussche Lehre von den viereckigen Lichtstrahlen. In allen vorigen Versnehen wurde doch die Lage irgend eines in dem Apparat wirksamen Theils gegen die Seiten des hypothetischen viereckigen Strahls verandert, wenn ein Doppelbild oder ein gespiegeltes Bild verschwand oder wieder erschien, was Hr. Malus Polarisation and Depolarisation menut; hier aber bleiben alle Theile des Apparates, und die Lage der Seiten des segenannten depolarishenden Korpers in Beziehung of die Seiten des Strahls ganz unverandert, und er depolarisiet und polarisiet im Malussohen Sinne wechselsweise, ohne dass ferner eine Nöthigung dazu aus einer innern Form nachgewiesen werden konnte, worans Hr. Malus bei den krystallisirten Korpern die wechselude Polarisation und Depolarisation abeitet.

Das was in den Glaskörpern wirksam ist', lief nicht in dem am lebhaftesten erleuchteten Theile der selben allein, sondern vielmehr außer ihm, wie ich hie nur vorläufig bemerken will. Es wird daher woll einer neuen Hypothese bedürfen, um den einfache Strahl auch in den Glaswürfel viereckig zu erhaltes

11. Der Glaswürfel wurde nun über ein unbelegtes Glas HH Fig. 1. so gestellt, dass seine Dia gonalen A C und B D wie in S. 8. die Einfallsebenin 45° durchschnitten, während H H in O. oder W. kein gespiegeltes Bild hervorbrachte. Fiel de Strahl b c mitten durch den Cubus, in a l'ig. 2. 4 blieb alles unverandert. Wurde aber der Punkt f. einer der halben Diagonalen in b c gebracht, s fand sich die Spiegelung von H H hergestellt, a erschien in O. oder W. ein lebhaltes und farblose Bild. In y, A; to & blieb das von H H in O. odes W. gespiegelte Bild immer sichtbar, doch erschie es nun farbig in folgender Ordnung, erst gelb, dans roth, violett, blau, grün und wieder blau. Went der Spiegel HH nach S. oder N. gerichtet wurde so erschien in c d Fig. 1. das Bild in der entgegen gesetzten Farbe, roth wenn es in O. grim geweses war, u. s. w. In den Linien as und ow kam cal weder gar kein gespiegeltes Bild von HH, oder doch nur ein höchst schwaches hervor.

Zu allen diesen Versuchen muß die Oeffnun im Schirm, durch welche das Licht auf das unbelegte Glas G G Fig. 1. fallt, klein seyn, im Durch messer höchstens 2 Linien groß.

Acht andere Glaswürfel gaben in allen Dimen sionen dieselben Erscheinungen mit wenig Abwe über Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 271

aug; durch einige wurde kein grün, durch andere in blau, sondern blos gelb und gelbroth in O. der W. hervorgebracht.

12. Ich liefs einen dieser Würfel zu einem Cybeder umschleifen. Die Grundflachen desselben waen gauz eben und ziemlich parallel, die Seitenfläche
ar matt gelassen. Auch dieser brachte in b e über
m Bergkrystall-Prisma in allen Radien, welche
mit der Einfallsebene machten, dieselben Herellungen des Doppelbildes, wechselnde Aufhebunn des Haupt- und Nebenbildes hervor, wie vom
laswurfel in §. 8. angeführt worden. Fiel b e
orch die Achse des Cylinders, so war das Bild vollommen einfach. — Die Radien, welche mit der Eindisebene zusammenfielen, und mit dieser 90° machn, stellten das Nebenbild nicht her.

15. Auf eine der Grundflachen des Cylinders urde, etwa 5 Lin. von dem Mittelpunkte, eine Stelle, elche in b c ein lebhastes Doppelbild des Bergkryall hervorrief, mit Dinte umrissen, und mitten uch dieselbe eine seine, den Diameter bezeichnde Linie gezogen. Der Cylinder wurde nun um en Strahl b c, welcher perpendicular durch die beichnete Stelle siel, wie um eine Achse gedreht.

Das Bild des Bergkrystalls wurde dadurch in ner Umdrehung viermal wieder einfach, vollkomen wie durch den Glimmer, Gyps u. s. w. Das Bild Bergkrystalls war einfach, wenn der bezeichnete ameter des Cylinders in der Einfallsebene lag, oder se in einem Winkel von 90° durchschnitt, doppelt gegen war es, und beide Bilder hatten gleiche tensitat, wenn dieser Diameter unter 45° die Einsebene schnitt.

14. Parallelepipeden von Glas, Cylinder mit eld liptischen Grundflachen, Prismen mit dreiseitiger Grundflächen zeigten über verdoppeluden Krystallen oder dem reslectirenden Glase H H ein von der Glaswurfeln verschiedenes Verhalten, doch ein eben so gesetzmafsiges.

Mehrere Parallelepipeden wirkten wie das in 💕 7. beschriebene; war deren Grundfläche aber breiter als jenes, so stellten sie, wenn die langere Seite is der Richtung von SO. nach NW., oder von NO. nach SW. lag, die Doppelbilder oder die Spiegelung von H H in O. und W. zwar in der Mitte, dem großten Theil der Länge des Glases nach, das aufgehobene Bild ber, aber nicht in der Nahe der Ecken, und es wurde auch in Linien, die den 🗐 Seiten des Parallelepipedons parallel liefen, und diesem bald naher, bald entfernter lagen, je nachdem die Parallelepipeden kleiner oder größer waren. die hergestellten Bilder sehr schwach, oder verschwanden fast ganzlich. - Lag die langere Seite des Paralle elepipedons der Einfallsebene parallel, so erschienes nun an den 4 Stellen in der Nahe der Ecken, welche sich vorhin unwirksam erwiesen hatten, die auf gehobenen Bilder deutlich und lehhaft, bingegen i der Mitte der ganzen Lange nach nicht.

15. Glascylinder mit elliptischen Grundflache verhielten sich wie die Parallelepipeden, auch sie stellten, wenn der große Durchmesser derselben vol NO. nach SW., oder von NW. nach SO. gerichte war, in betrachtlicher Lange und Breite die ver schwundenen Bilder wieder her, u. s. w. An eine solchen Cylinder von 1 1 Zoll Höhe habe ich gleich falls den Wecksel in der Schwächung oder Aufh

brend die große Achse seiner Grundflache in der miallsebene lag, oder diese unter 90° schnitt, welse nicht erfolgte, wenn diese Achse sich in 45° mit Einfallsebene befand.

16. Ein Würfel von Steinsalz von S Zoll Seite, nichte, obwohl er ziemlich klar war, in keiner Lago iche Erscheinungen als die Glaswürfel hervor; von inem Theil desselben wurde die aufgehobene Spie-lung oder das Doppelbild hergestellt.

Eben so wenig bewirkt Wasser, oder irgend eine dere Flüssigkeit, in dem Strahl b c eine Herstelng des Doppelbildes, oder der Spiegelung in Q. id W. Ich habe solche klar und schwach gebet, farbig und farblos bis zu 8 Zoll Höhe, und oh gesattigte Auflosungen von Salzen angewendet, en Krystalle eine doppelte Strahlenbrechung besen, und alle erwiesen sich gleich unwirksam.

Eis hingegen verhalt sich in b e über verdopnden Krystallen und dem Glase H H wie Glimmer
d Gyps, es stellt die aufgehobenen Bilder in einer
ndrehung viermal her, und macht sie viermal
sschwinden.

benen Erscheinungen, durch Brechung des Lichtes.

17. Es ist mir gelungen, alle Phänomene, weldie unbelegten Gläser G G und H H Fig. 1.
rch Spiegelung unter den angegebenen Winkeln
eugen, auch durch Brechung des Lichtes hervorrungen; völlige Außbebung der Durchsichtigkeit,

durch die Stellung der brechenden Glaser gegenein ander, Herstellung der Durchsichtigkeit durch Glimmer, Gyps, Glaswürfel u. s. w., Vereinsachung jede der zwei Bilder des Doppelspathes durch Brechung ferner eine gänzliche Auflichung aller Spiegelung von HR Fig. 1. durch Verbindung einer Halfte des Brechung apparates mit dem Spiegelungsapparat, u. s. w.

18. Hr. Malus theilte in einem Berichte von ceiner den 11. Merz im Institut de France vorgelesenen Abhandlung \*) folgende spater gemachte Entdeckung mit: "Nur ein Theil von dem Sonnenlichte, welches auf das erste unbelegte Glas G G Fig. 1. fallt, wird auf H H reflectirt und dieser bringt die oben S. 1. beschriebenen Phanomene hervor, der übrige Theil geht durch G G hindurch. Fangt man diesen hindurchgegangenen Theil bf mit einem dritten belegten Glase, M M Fig. 1. auf und zwar so, dass er gleichfalls vertikal auf ein viertes und wiederum unbelegtes Glas N N reflectirt wird, so echalt man einen Strahl fg, welcher zwar die namlichen Eigenschasten besitzt, als der Strahl b c, aber in einem gerade entgegengesetzten Sinne; denn von dem Glase N N wird zwar nach allen Weltgegenden hin ein Bild reflectirt, es ist aber dasselbe in O. und W. lebhafter als in S. und N., und das von HH reflectirte Licht war bekanntlich in S. und N. am lebhastesten. Hieraus folgen Hr. Malns, dass das durch G G gegangene Licht fg aus einer Portion unveranderten Lichtes, und einer Portion im gerade entgegengesetzten Sinne von dem Strahle b c polarisirten Lichte bestehe, "

<sup>\*)</sup> Moniteur 1811. N. 72.

## uber Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 275

19. Die Beobachtung ist richtig. Das von N N reflectirte Bild ist in O. und W. (also in 90° mit der Linfallsebene) lebhafter als in S. und N. wenn M M ein belegter Spiegel ist; doch zeigte mir auch schon H H die namlichen Erscheinungen wenn ich in G G einen belegten Spiegel aufstellte.

Waren aber alle 4 Reslectoren von unbelegten Spiegelglase (also auch M M) so verhielt sich das von N N gespiegelte Bild vollkommen wie das von H H gespiegelte, d. h. das Glas in N N brachte nun in O. und W. eben so wenig ein gespiegeltes Bild hervor als H H in O. und W., und die Bilder von beiden waren in S. und N. am lebhastesten. Da sich nun hier keine Spur von einem Bilde von N N in O. und W. zeigte, was doch hatte ersolgen müssen, wenn die in b f angenommene Portion des in Malusschen Sinne polarisirten Lichtes von M M auf N N reslectirt wurde; so konnte auch diese Behauptung von Malus nicht sür hinlanglich begründet gehalten werden.

20. Herr Biot machte in einem Berichte von seiner Igleichfalle den 11. Merz 1811. im Institut de France vorgelesenen Abhandlung \*) folgende Erfahrung (bekannt: "Wenn die Hamme einer Kerze durch eine Saule von mehreren parallel über einander geschichteten Glasern und durch ein hinter denselben befindliches Prisma von Kalkspath betrachtet wird, so erscheinen 2 Bilder von gleicher Intensität, so lange das Licht perpendicular auf die Fläche der Glaser fallt, wird aber der Einfallswinkel des einfal-

<sup>\*)</sup> Moniteur 1811. No. 73.

lenden Strahles mit der ersten Fläche der Gläse verkleinert, so nimmt die Intensitat des einen Bilder mach und nach ab, und das Bild verschwindet ende lich gauzlich, wenn jener Winkel eine gewisse Granze erreicht hat. Ferner bemerkt er, dass der Winkel unter welchem die Glaser, bei gleicher Intensität des Lichtes, das Verschwinden des einen Bildes bewirken von der Zahl der Gläser abhange, und daß der Einfallswinkel, in welchem das eine Bild unsichtbar werde, sich um so mehr dem Perpendikel nahere, ie größer die Anzahl der Glasscheiben ist. Hr. Biot sieht diess als einen Beweis an, dass gewisse Theste des Lichtes sich in einer Anwandlung zur leichtern Zurückwerfung (dans un accès de facile réflexion) und die andern in einer Anwandlung zum leichters Durchgehen (dans un accès de facile transmission) befanden. "

21. Die in den 3 letzten §§. erzählten Erfahrungen veranlaßten folgende Reihe von Versuchen, um das Verhältnifs der Spiegelung zur Brechung naher auszumitteln.

Ich schichtete 30 dünne Spiegelgläser von t pariser Fuß Länge und 4 Zoll Breite übereinauder, und stellte sie wie Fig. 5. angieht, so, daß sie mit ihrer Schneide no auf dem Tische ruhten, und q n und po perpendikular standen. In a befand sich eine Kerze, in e ein Prisma von Kalkspath und in d das Auge. Als die erste Flache der Glaser einen Winkel von etwa 55° mit dem einfallenden Lichte machter erschien jedes der beiden Bilder des Doppelspathes in einer Umdrehung desselben amal einfach. Glimmer zwischen den Glasern und dem Doppelspathestellte die verschwundenen Bilder wieder her. Ich

dem Prisma die Stellung, dass das gewöhnliche der hier durch Brechung der Glaser einfach erwien und richtete hierauf das Prisma in unveranter Lage gegen die erste Flache der Glaser, so is das von b Fig 3. unter ungefahr 35° reflectirte licht durch den Doppelspath ging, und es erschien ar das von der ungewohnlichen oder specifiken echung herrührende Bild einfach.

and die chmale Seite q n gestellt, wie Fig. 4. angieht, und un der Flamme abgekehrt gegen den Horizont so eit geneigt, dass das Licht wieder unter einem Wind von ungefahr 55° auf die Flache der Glaser aufel. Nun erschien in der vorigen Lage des Doppelathprismas durch Brechung das ungewöhnliche Bild, un Auge in d einfach und durch Spiegelung von ar ersten Flache der Glaser, wenn das Prisma in e dazu er orderliche Lage gebracht war, das geöhnliche Bild.

Diese Versuche erweisen also entscheidend, dass nicht nur Brechung und Spiegelung in Behung auf die Aushebung eines oder des andern von Doppelbilder des Kalkspathes sich entgegensetzt rhalten, sondern auch 2) dass bei der Brechung Ebenen, welche sich unter 90° schneiden in Behung auf die Aushebung jedes der Bilder des oppelspathes sich eben so entgegengesetzt verhalm, als bei der Spiegelung. Oder allgemeiner ausdruckt, die Vereinsachung eines oder des andern un Bilder des Kalkspathes hängt ab von der verheidenen Lage der Gläser, es sey nun der brehenden oder der spiegelnden Gläser, zum Haupthnitte des Kalkspathes.

23. Zwei Saulen, jede von 30 diinnen Spiegelglasern beide in einer Neigung von 55° gegen den
Horizont, wurden vor eine Kerze gestellt. Die
Flamme erschien dadurch, mit blosen Auge betrachtet, zwar geschwacht, doch noch recht lebhaft. Der
Apparat wurde nun so verandert, daß die eine Sauledie vorige Neigung gegen den Horizont behielt, wie
L L Fig. 5. darstellt; die andere aber wurde perpendikulär auf einen Azimuthalkreis so gestellt, daß
die erste Flache der Glaser mit dem einfallenden
Lichte gleichfalls einen Winkel von ungefahr 50°
machte, wie I I Fig. 5. angiebt.

Die Flamme einer Kerze in a, und selbst die einer Argandschen Lampe durch diese Glaser betrachtet, war nun in d durchaus nicht mehr zu erkennen, sie wurde aber sogleich wieder sichtbar, wenn ein Glimmerblatt zwischen die beiden Glassaulen gehalten wurde. In einer perpendikularen Umdrehung des Glimmerblattes verschwand die Flamme viermal. Scheiben von Bergkrystall und Gyps, Rhomboeder von Kalkspath u. s. w. stellten gleichfalls die Durchsichtigkeit der Glaser wieder her, Steinsalz und Flusspath wirkten hier aber eben so wenig, als im Spiegelungsapparat.

Und somit ist es denn von allen Seiten und unwidersprechlich erwiesen, das das gebrochens Licht unter ähnlichen Bedingungen dieselben Erscheinungen bewirkt, welche am gespiegelten frühet wahrgenommen wurden.

24. Eine Saule von 15 Lagen wurde mit dem Apparat Fig. 1. verbunden. GG war von unbelegtem. Glase, MM ein Metallspiegel und HH und NN.

### über Spiegelung und Brechung des Lichtes. 279

Glasern befand sich in dem Strahle ab, (welches für directes Sonnenlicht zu nehmen ist), und war mit GG parallel\*). Das durch dieselben gegangene und von den Spiegeln weiter restektirte Licht zeigte nun solgende Erscheinungen. Das unter dem Metallspiegel MM besindliche Glas NN, gab in O. und W. ein recht lebhastes Bild in S. und N. hungegen keines. Dieser Versuch stellte also das Phanomen, welches laut §. 18 und 19. unvollkommener beobachtet war, entscheidender dar. Ein Glimmerblatt in b f oder fg gehalten, stellte die Spiegelung von NN in S. und N. wieder her, und schwachte in derselben Lage die in O. und W.

25. Die Säule von 15 Gläsern wurde herumgedreht, so daß sie die Lage zu dem Sonnenstrahl ab
Fig. 1. erhielt, welche Fig. 5. angiebt, und die Seite
10 von SW. nach NO., oder von SO. nach NW.
zerichtet war. Jetzt verhielt sich alles entgegengetzt. Das Glas NN gab in S. und N. ein lebhafBild und in O. und W. keines. Glimmer in b f
and f g stellte das Bild in O. und W. wieder her,
and schwächte das in S. und N.

Hierdurch wird also der §. 18. angeführte Versch von Malus dahin berichtigt, daß nur dann eine schwächung des von dem belegten Spiegel auf das terte unbelegte Glas reflectirten und von diesem eiter reflectirten Lichtes in S. und N. erfolgen

d. h. sie machte einen Winkel von ungefähr 54° mit dem Horizonte, wie G G und die übrigen reflectirenden Gläser in allen vorhergehenden Versuchen.

Sk.

kann, wenn das erste Glas G G gegen den Horizon geneigt ist wie in allen seinen Versuchen, aber keinesweges wenn G G eine entgegengesetzte Lage hat

Es ist ferner aus den vorhergehenden Versuchen zu ersehen, dass mit der vermehrten Zahl der Glaser das entgegengesetzte Verhalten des gebrochenen Lichtes gegen das gespiegelte deutlicher hervoctritt Die Intensität des Lichtes bestimmt die Anzahl der Scheiben.

Aus diesen beiden letzten Versuchen geht zugleich hervor, dass die Metallspiegel sich hier all indefferente Körper verhalten, von welchen in des Erscheinungen nichts bestimmt wird, und dass hierbei altes auf das Verhaltnits des ersten und letzten brechenden und spiegeloden Glases zu einander alle kommt, und dass nur durch diese beiden die Erscheinungen hervorgebracht werden.

sern GG und HH, während die brechende Gassaule die Stellung hatte wie in §. 21., war folgender HH brachte nach keiner Weltgegend hin ein gespiegeltes Bild hervor. Ein Glimmerblatt in abzwischen der Glassaule und GG gehalten, stellte die Spiegelung von HH in S. und N. wieder her, aber nicht die in O. und W; um diese hervorzurufen mußte noch ein zweites Glimmerblatt in b c zwischen die Glaser GG und HH gebracht werden.

Diese Erfahrung zeigte, daß das von GG reflectirte Licht schon durch das Verhaltniß dese
Spiegels zur brechenden Saule so weit geschwich
ey, dats es nun nicht mehr weiter reflectit
erden könne. Als die Zahl der brechende

#### über Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 281

Glaser noch vermehrt wurde, verschwand auch wirklich das von G G auf ein weißes Papier reflectirte Bild ganzheh, und Glimmer stellte es wieder her. Wurde nun G G herumgedieht, so daß es im Horizont unter dem vorigen Winkel reflectirte, indem es gegen den Strahl ab immer die vorige Neigung behielt, so gab es gegen W. und O. ein lebhastes Bild. Erhielt G G wieder seine vorige Lage und wurde die Glassaule herumgedreht, so daß sie die Richtung von SO. nach NW. hatte, wie in §. 25. so verhielt sich II H vollkommen so, als wenn keine brechenden Glaser sich vor G G befunden hatten, es gab in S. und N. ein lebhastes Bild, in O. und W. dann immer keines.

Higraus folgt: 1) dass die gleichnamige Lage des verbundenen brechenden und spiegelnden Apparats sich verhält, wie die ungleichnamige, (d. h. sich kreuzende) Lage zweier verbundenen spiegelnden oder zweier verbundenen brechenden Glasupparate und 2) dass umgekehrt die ungleichnamige Lage des verbundenen brechenden und spiegelnden Apparates sich verhalt, wie die gleichnamige Lage zweier spiegelnden oder zweier brechenden Apparate.

27. Aus den sammtlichen S. 21 bis S. 26. erzählten Versuchen geht deutlich hervor, daß die gebrochenen und gespiegelten Bilder oder Strahlen sich genau so gegen einander verhalten, wie sich die beiden Bilder eines Doppelspathes gegenemander verhalten, daß also jeder durchsichtige Korper als ein verdoppelnder angesehen werden kann, welcher sich unr darin von den verdoppelnden Krystallen unterscheidet, daß seine beiden Bilder nach entgegen-

gesetzten Richtungen hin fallen. Es wäre nun en untersuchen, oh nicht entgegengesetzte Spiegelung und Brechung innerhalb der krystallisirten Konper, das begründet, was uns als doppelte Strahlenbrechung erscheint.

28. Ich ubergehe hier die Erscheinungen, welche verdoppelnde Krystalle in dem verbundenen
Brechungs - und Spiegelungsapparat zeigen, da sie
sich nun leicht aus den bereits angegebenen ableiten
lassen.

Nur einige Versuche über das Verhalten der Saule von 15 Glasern in b c Fig. 1. zwischen der unbelegten Glasern G G und H H will ich noch anführen.

and die Glassaule befinde sich in be über H H; während dieses in O. oder W. kein Bild giebt. Sollange die Glassaule mit ihrer langern Seite in der Einfallsehene, oder in der Ebene welche diese in 90° durchschneidet, horizontal liegt, oder auch in dieser Ebene gegen den Horizont geneigt wird; so wird die Spiegelung von H H in O. oder W. nicht hergestellt. Befindet sich hingegen die langere Seite der Säule in der Ebene, welche mit der Einfallsehene 45° macht, so wird die Spiegelung von H H sogleich hergestellt, sehon wenn diese Säule I I horizontal liegt, es wurde aber das Bild von H H in O. oder W. am lebhattesten als I I einen Winkel von ungefahr 54° mit dem Horizont machte.

3. Anders ist es wenn das Glas H H in der Einfallsebene, hier in N. oder S. reflectirt. In diesem Faile ändert die Saule I I horizontal um bewie um eine Achse gedreht, nicht das mindeste.

Wird aber II in der Einfallsebene so geneigt, daß esen Flachen mit G C oder mit H H parallel erden, so verschwindet das von HH in S. oder N. espiegelte Bild gänzlich. Dagegen ist das Bild von II H in S. oder N. am lebhaftesten, wenn II in der die Einsallsebene unter goo durchschneidenden Rhene bis auf 54° gegen den Horizont geneigt wird. Diess rührt daher, weil in dieser letzten Lage von II anzig gebrochenes Licht auf HH fallt, in der vorigen aber keines. Und diess ist wiederum eine nothwendige Folge der Action des Glases G G mit der Saule II, welche beide zu einem vollstandigen Apparat verbunden sind. Denn in dem erstern Falle befanden sich diese beiden Glieder des Apparates in gleichnamiger Lage, und es konnte desshalb Jut dem §. 26. aufgestellten ersten Gesetz kein Licht, oder nur ein hochst schwaches zum Glase H # gelangen. In dem zweiten Falle war die Lage you I I und G G ungleichnamig, d. h. die Flächen derselben kreuzten sich rechtwinklig, es konnte also

31. Was nun die Action der Saule II zwischen GG und HH betrifft, wahrend letzteres, in O. oder W. kein Bild giebt, wie in §. 29. so bleibt natürlich ach den beiden verschiedenen Lagen von II gegen GG auch hier die Wirkung dieselbe, d. h. das auf HH fallende Licht ist am lebhaltesten, wenn die Flachen von II und GG \*) sich unter einem rech-

Licht auf H H fallen, welches dann weiter reflec-

irt wurde. Ob die Saule II sich in a b Fig. 1.

oder in b c befindet, ist mithin gleichgültig.

Versteht eich dass beide immer einen Winkel von 540 mit dem Horizont machen müssen.

nicht die Spiegelung von HH in O. oder W. her gestellt, weil die Aufhebung dieser Spiegelung einzig von der Lage der Glaser HH und GG gegeneinander herruhrt, und II in dieser Lage nur der ursprunglichen Zustand unverandert bestehen läßte Einzig eine mittlere Richtung dieses dritten mittle ren Gliedes II im Apparate, vernichtet daher auch hier, wie in allen vorhergehenden Versuchen, das Phanomen, welches die zwei außern sich unter rechten Winkeln kreuzenden Gläser hervorbrachten.

# Farbige Figuren durch den brechenden und spiegelnden Apparat.

- 52. Ich habe nun noch einige merkwiirdige Erscheinungen zu beschreiben, welche ich an Glaswurfeln, Cylindern und audern 1 his 2 Zoll dickes parallelen Glasmassen wahrgenommen habe: Figuren durch Brechung des Lichtes hervorgebracht, welche den Chladnischen Klangfiguren abnlich s.nd, und auch so mannigfaltig verändert werden können, als diese.
- Säulen meines brechenden Apparates, welche die Stellung gegen einander hatten, wie Fig. 5. angiebt, wurde ein Glaswürfel von 1 ½ paris. Zoll Seite, auf eine horizontale Unterlage gelegt, so daß dessen brechende Seiten vertikal standen, und in Benehung auf ber Fig. 5. perpendikular waren. Wurde nun der Glaswürfel von d aus im Tageslichte betrachtet, so sah man in seinem Innern mitten em schwarzes Kreuz, und in den Ecken vier Ringe in

#### über Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 285

den lebhaftesten prismatischen Farben. Fig. 8. stellt ein solches Bild, wiewold nur unvollkommen, dar. Die Folge der Farben war dann, wo sie am vollstandigsten erschienen, außen gelb, dann roth, violett, blan, grun und mitten wieder gelb; doch hatten einige Glaswurfel kein Gelb und Grun, sondern nur Blau in der Mitte, an andern fehlte auch das Blau, und in einigen Würfeln sah man an diesen Stellen nur gelbe Flecken. Kleinero Glaswurfel von 3 bis 1 1 Zoll Seite zeigten gar keine Farben, doch in der Mitte ein deutliches schwarzes Kreuz. Die Streifen in den Glasern konnten hochst unregelmassig und verworren seyn, die Figuren waren jederzeit regelmalsig. Sehr starke und zugleich regelmalsige Streifen im Glase, schienen nachtheilig zu wirken. Ins gelbliche ziehende Gläser gaben die Erscheinung minder vollkommen. Die lebhaftesten Farben erzeugten französisches Krystaliglas und einige Sorten von ganz weißem bolimischen Glase. Die verschiedenen Glassorten bedürfen mithin noch einer eigenen Untersuchung.

54. Ein Glimmerblatt zwischen dem Würfel und den spiegelnden Glasern gehalten, veränderte Fig. 8. folgendermassen: Das schwarze Kreuz wurde in der Mitte hell und durchsichtig, zwei 'Theile desselben traten bogenförmig in zwei gegenüber liegende Farbeuringe und verdnukelten deren außere Farben, das mittlere Gelb wurde zugleich größer und lebhafter, — die zwei andern Farbenringe zogen sich zusammen und wurden in der Mitte lebhaft blau, vor ihnen blieben die beiden andern Theile des Kreuzes als schwarze Bogen stehen. — So erschien die Figur in derjenigen Lage des Glimmers, in wel-

cher er im Spiegelungsapparate die Doppelbilder oder die Spiegelungm O. und W. herstellt. In eine Umdrehung des Glimmers um bc, wie um ein Achse, kam Fig. 8. viermal zum Vorschein.

Neigung gegen den Horizont mit der zweiten Szule KK und hefand sich der Glaswürfel wie vorhitzwischen beiden, so erschien nur in der Mitte ein helles Kreuz. Das vorige schwarze Kreuz hatte sich zerlegt und war bogenformig in die Farbenringe getreten, welche es außen braun machte, wie Fig. 9. darstellt. Die Mitte der Farbenringe, welche vorhis gelb gewesen war, hatte nur die entgegengesetzte Farbe, violett, und der blaue Theil war gelbroth geworden. Glimmer zwischen den Glasern und dem Würfel brachte wieder eine neue Figur hervor.

56. Hatten die Saulen II und LL wieder die Lage gegen einander, wie in Fig. 5., und war der Glaswürfel so befestigt, dass er auf einer Kanteruhte und die brechenden Flächen vertikal standen, wie vorhin, so wurde Fig. 10. sichtbar. Glimmer veränderte auch diese, wie jede andere Figur.

57. Der in §. 12. beschriebene Glascylinder zwischen den Saulen II und LL Fig. 5., bildete eine ahnliche Figur als der Glaswürsel, er hatte in der Mitte ein schwarzes Kreuz, außen lief aber ein sarbiger Ring um den ganzen Cylinder, welcher innen gelb und außen blau war.

Eine andere etwas conische und außen gleichfalls matt geschliffene Glassäule gab außer dem schwarzen Kreuz in der Mitte zwei concentrische farbige Ringe, wie in Fig. 11. abgebildet ist. Dieser über Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 287

ppelte Farbenring rührte offenbar daher, daß die me Grundflache kleiner als die andere war. Die under der Saule hatten keine Facetten, sondern wanen hier ziemlich scharf.

58. In Glascylindern mit elliptischen Grundfläben ist der Theil des schwarzen Kreuzes, welcher in kleinen Durchmesser liegt, breiter als der im roßen Durchmesser befindliche Theil desselben.

Parallelepipeden verhalten sich eben so. In Fig. 6. ist die Figur eines Parallelepipedons, welches torizontal auf seiner Grundflache lag, dargestellt. Rachte die Grundflache desselben mit dem Horizont anen Winkel von 45°, so entstand Fig. 7., wo die litte hell und durchsichtig war.

Der Cylinder mit elliptischer Grundflache ercheint gleichfalls in der Mitte durchsichtig, wenn ie große Achse der Ellipse unter 45° gegen den Borizont geneigt ist.

Prismen mit dreiseitigen Grundstächen gaben wieer andere Figuren, von welchen Fig. 12. eine dartellt.

59. Würsel von klarem Steinsalz zwischen den Glasern II und LL brachten keine Figuren heror, sie blieben ganz dunkel und stellten auch in 
miner Lage die Durchsichtigkeit der Glassaulen her, 
ie vom Glimmer oben angeführt worden ist. Flussath verhielt sich wie das Steinsalz.

40. Auch Wasser und die Flüssigkeiten überupt brachten weder Figuren hervor, noch stellten
die Durchsichtigkeit her, wenn sie in hohlen, aus
asscheiben zusammengesetzten Wurfeln zwischen
Glasersäulen des Apparates gebracht wurden.

41. Kalkspath Rhomboëder erscheinen zwische den Säulen II und LL Fig. 5. dunkel und und durchsichtig, wenn der Hauptschnitt vertikal of horizontal liegt, und sie sind vollkommen durchsichtig, so daß man durch sie und die 60 Glaser de Saulen hinlanglich erleuchtete Gegenstände erkenne kaun, wenn der Hauptschnitt 45° mit dem Horizontmacht. Solche Figuren wie das Glas bringt absweder der Kalkspath noch irgend ein anderer krystallisirter Korper hervor.

Farben zeigen zwar auch einige Krystalle is brechenden Apparate, welche vorher in ihnen nich zu bemerken waren; diese sind aber von denen de Glasmassen verschieden, es sind epoptische Farbet welche von feinen Tremungen der innern Bruchflichen herrühren, auch bilden sie nie regelmaßige Figuren. Die Bruchflachen werden zugleich im Apparate sichtbar, wenn sie es vorher nicht waren, wich dieß unter andern an einer Scheibe von Bergkrystall bemerkt habe, in welcher mit blosem Augkeine Spalten oder Risse zu bemerken waren.

42. Dass die Farbenfiguren in den Glaskorpen auch durch Spiegelung erzeugt werden konnen, et giebt sich aus allen vorigen Ersahrungen von selbe Man neige zwei unbelegte Glaser unter einem Wirkel von ungesahr 110° gegeneinander \*), und steheinen Glaswürfel oder Cylinder u. s. w. zwischt beide, so dass die Flachen des brechenden parallele Glaskorpers gleiche Neigung gegen jedes der beide

<sup>\*)</sup> Diese ist der Winkel den die Spiegel in allen vorherge henden Versuchen mit einander machten. St.

## u . spiegelung u. Brechung des Lichtes. 289

regelnden Gläser haben. Ist das erste Glas vom Dages - oder Sonnenlichte erleuchtet, so sieht man zweiten Glase eine oder die andere Figur, und war, wenn die Flächen der spiegelnden Glaser eine ingleichnamige Lage haben, (d. h. wenn sie sich uner einem rechten Winkel schneiden), die Figur mit em dunkeln Kreuz in der Mitte; haben aber die piegelnden Flachen eine gleichnamige Lage, (d. h. and sie mit einander parallel, oder machen sie mit einander einen Winkel von 110°), so sieht man die Figur mit dem hellen Kreuz in der Mitte. Im eren Glase sieht man keine Figur, wenn das einfallande directe Licht von dem zweiten Spiegel mittelst ines Schurms abgehalten wird. Stellt man den Vermeh aber in Freien an und so, dass das Tageslicht ant beide spiegelnde Flächen fallen kann, so sieht man namliche Figur in dem einen wie in dem andern spiegel. Denn nun vertritt ein Spiegel gegen den adern die Stelle des ersten Reflectors, was in dem corhergehenden Falle nicht stattfinden konnte. Figuren in den Glaskörpern werden noch vollkommener, die Farben noch glanzender, wenn man Spievon schwarzem Glase anwendet \*). Die beigegebenen Zeichnungen sind nach den Bildern in schwaren Glasern verfertigt. An den ührigen 4 Seiten der Blaswurfel erscheinen durch innere Spiegelung deichfalls farbige Figuren, deren Beschreibung ich hier übergehe.

Auch gewöhnliche Spiegelgläser, deren hintere Fläche matt geschliffen, und dann mit einem sohwarsen Firnila ubersogen werden, sind brauchbar. Sk.

#### Beebeck

Auch ein einfacher schwarzer Spiegel, of antacher brechender Apparat zeigt unter gewi Bedingungen die farbigen Figuren in den Gl Lepern. Vor einem schwarzen und gegen Horizont geneigten Spiegel werde ein Glaswürfel halten und so gewendet, dass nur zwei Seiten de selben vollkommen im Spiegel gesehen werde Steht nun die Sonne bei unbewolktem Himmel Osten, und wendet sich der Beobachter gegen Ne den oder Siiden, und neigt das schwarze Glas in de Richtung gegen den Horizont, dass die nordlie oder südliche Himmelsfläche als Hintergrund 🚛 Glaswürfels im Spiegel erscheint, so wird er die B gur mit dem schwarzen Kreuz in der Mitte Fig. gewahr werden. Stellt sich der Beobachter hinggen so, dass ihm die Sonne im Rücken steht, un neigt den schwarzen Spiegel gegen den westlich Himmel, so sieht er im Glaswürfel die 9te Fig. 🛒 dem hellen Kreuz in der Mitte. Wenn die Som in Westen steht, so sieht man diese Figur in de gegen Osten gewendeten Spiegel, und so immer 🐑 entgegengesetzten Figuren, je nachdem die Sonne Beziehung auf den Spiegel zur Seite oder im Rück steht. Wird aber das Glas directe gegen die Som oder gegen den sie zunachst umgeheuden hellen Himmelsraum gerichtet, so erscheint keine Figur dem gespiegelten Glaswürfel. Eben so wenig ze sich eine Figur im einfachen schwarzen Spiegel, 🧵 gleichformig bedecktem Himmel, wenn der Versu im Freien oder im offenen Fenster angestellt wir Eine einsache Glasscheibe vor dem Würfel, brit aber sogleich, auch bei ganz bedecktem Himmel larbige Figur hervor, obwohl nur schwach. Lebbs

über Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 291

ter wird das Bild, wenn man mehrere Scheiben und dazu in der oben angegebenen Neigung vor dem Würsel stellt.

44. Aus den letzten Beobachtungen geht hervor; dass bei einer einsachen gleichsormigen Beleuchtung des Glaswürsels und Spiegels die sarbigen Figuren nicht entstehen können, sondern dass der Glaswürsels sich jederzeit zwischen zwei, von einem lebhasten Licht erleuchteten, brechenden oder spiegelnden durchsichtigen Mitteln, oder einem brechenden und einem spiegelnden, besinden müsse; und hieraus solgt, dass die Trübung eines lebhasten Lichtes als die erste Bedingung der Figurenbildung angesehen werden muss.

Die im vorhergehenden S. zuerst angeführten Beobachtungen nothigen uns anzuerkennen, daß der Himmel dort die Stelle des zweiten Spiegels oder brechenden Glases vertritt, und zwar auf eine zweisache entgegengesetzte Weise, je nachdem den Hauptlicht, die Sonne, dem spiegelnden Glase im Rücken, oder zur Seite steht. Im ersten Fall verhalt sich die erleuchtete Himmelsstache wie ein Spiegel in gleichnamiger Lage zu einem zweiten Spiegel, in welchem das Bild gesehen wird; und im letzten Falle verhalt sie sich wie ein Spiegel in ungleichnamiger Lage gegen einen zweiten \*.). Noch muß ich hier

<sup>\*\*</sup>Mittel an einem Spiegel in ungleichnamiger Lage, und im zweiten, wie ein brechendes Mittel in gleichnamiger Lage mit dem ersten.

Sk.

anführen, daß jede viertel Umdrehung des schwarzen spiegelnden Glases, während dieses immer einet
und derselben Himmelsgegend zugekehrt bleibt, die
entgegengesetzte Figur ehen sowohl hervorbringt, als
wenn der Glaswürfel sich zwischen zwei schwarzen.
Spiegeln befande, wovon das eine um den perpendikular durch den Würfel gehenden Strahl eine viertel Umdrehung machte.

45. In den vorhergehenden §. §. haben wir diese Erscheinungen nur als subjective kennen gelernt; daß sie aber auch wahrhaft objective sind, geht schon aus den §. 8 bis 15 mitgetheilten Beobachtungen hervor, und wird auch vollkommener durch folgende Versuche erwiesen.

Es falle das Sonnenlicht durch eine Oeffnung von etwa 2 bis 5 Linien im Durchmesser auf das unbelegte Glas G G Fig. 1. oder noch besser auf einen schwarzen Spiegel, und werde unter dem gewöhnlichen Winkel auf HH, gleichfalls von schwarzen Glase reflectirt. Zwischen GG und HH befindet eich der Glaswürfel in der S. 8. angegebenen Richtung auf einer horizontalen Unterlage, welche gleichfalls eine Oeffnung von etwa 5 Linien hat, und det Strahl be falle durch dieselbe und den Wurfel auf H H, wahrend dies in O. und W. kein gespiegeltes-Bild gieht. Der Beobachter schaue in der Richtung od in den Spiegel HH, so sieht er, wenn der Glaswurfel hin und her geschoben wird, abwechselnd ein helles und trübes, ein farbiges und farbloses Bild im Spiegel, welche genau in der Folge und Ordnung eintreten, wie Fig. 8. darstellt. Es scheut der ganze Würfel von dieser Figur, erfüllt zu seyn und die Herstellung und Wiederaul hebung der Spieüber Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 293.

gelung einzig davon abzuhängen, ob der Strahl be eich an einer hellen oder dunkeln, an einer farbigen oder farblosen Stelle der Figur im Glaswürfel befindet.

46. Bleibt der Cubus unverändert, und wendet man die Fläche des Spiegels H H nach S. oder N. en ist das Bild heil, wenn be in der Mitte des Würzfels auffallt, es wird trub und farbig, wenn be sieh den Ecken des Winfels nähert, und man sieht den Wechsel und die Folge der Farben in der Ordnung wie Fig. 9. angiebt. Ein ahnliches Verhalten zeigen der Cylinder und die übrigen Glaskörper.

47. Wir ersehen bieraus, dass es für die Bildung der farbigen Figur im Glaskorper völlig gleichgultig ist, auf welchen Punkt desselben der begranzte helle Strahl b c fallt. Ueberall trifft er auf Theile einer, wie es scheint, schon gebildeten Figur, welche peine Wirkung modificiren Da nun frühere Erfahrungen bereits erwiesen haben, daß die farbigen Figuren nach der verschiedenen Form der Glaskorper verschieden ausfallen, und da auch hier die aufsern Theile des Glaskorpers, wo sie von dem Hauptlichte be gar nicht directe getroffen werden, doch zur Entstehung der vollstandigen Figur mitwirken: so nothigt uns diess dem durch den ganzen Korper verbreiteten schwacheren Lichte einen thatigen Antheil an jener Figurenbilding zuzuschreihen. Auch ist micht zu übersehen, dass die entgegengesetzte Lage von H II gegen G G auch die entgegengesetzten Figuren an einem und demselb o Glaskorper noch da hervorruft, wo nur en klemer 't heil von dessen Flachen der unmittelbaren Wirkung der reflectirenden Glaser ausgesetzt ist.

48. Die vollkommenste objective Darstellung der tarbigen Figuren der Glaskorper ist folgende. falle das Sonnenlicht entweder directe, oder von einem Metallspiegel reflectift durch eine Oeffnung von 1 1 bis 2 Zoll auf den schwarzen Spiegel G G, und der Würfel werde so befestigt, daß seine horizontalen Seiten ganz frei und unbedeckt sind, und von dem vollen Lichte in b a getroffen werden. Nun reflectift der unter dem Würfel befindliche schwarze Spiegel HH die ganze Figur des Würfels mit dem lebhaltesten prismatischen Farben, auf einen gegenüberstehenden weißen Schirm; und zwart wenn die Mittagsebene für die Einfallsebene genommen wird, erscheint in O. und W. die 8te Fig. mit dem schwarzen Kreuz in der Mitte, und in S. und N. die 9te Fig. mit dem hellen Kreuz in der Mittes Wird der Würfel gedreht, während HH unverandert bleibt, so ändert sich die farbige Figur gleichfalls. Entfernt man H H ganzlich und fangt das von G G reflectirte und durch den Wurfel gegangene Licht mit einem Schirm auf, so ist auf diesem keine Spur einer Figur zu entdecken.

Diese Versuche beweisen zugleich, so wie alle vorhergehenden, daß die 3 Glieder des Apparates, die beiden Spiegel G G und H H und der Wursel oder Cylinder u. s. w. an der Bildung der Frguen, gleichen Antheil haben; daß mithin die Bestunmungen zu jenen Figuren nicht im Strahl b c fertig liegen, sondern daß sie durch die außern Bedingungen an demselben erst als Erscheinungen gesetzt werden. Und die ersten dieser Bedingungen sind eine Beschattung und eine doppelte Beleuchtung.

#### über Spiegelung u. Brechung des Lichtes. 295

49. Es war nun zu untersuchen, wie sich Bergkrystall – und Kalkspath – Prismen in Beziehung auf
die Figurenbildung in den Glaskörpern verhalten.
Vergleicht man Fig. 2. mit Fig 8. und die dazu gehorenden Beschreibungen in § 8 und §. 35. \*), so
findet man, daß die Punkte, wo das Doppelbild wieder erscheint, in die hellen Stellen der Figuren
fallen, id. h. in den weißen zunachst am schwarzen
Kreuze granzenden Raum und in den innern gelben
Theil der farbigen Ringe, und daß das Bild da wieder einfach ist, wo sich die dunkeln Stellen der Figur befinden; a fallt in die Mitte des schwarzen
Kreuzes, 2 und 6 in die dunkeln Theile der farbigen
Ringe.

John liefs das durch eine Oelfnung von 1 }
Zoll einfallende Sonnenlicht von dem Spiegel G G
Fig. 1. auf den Glaswinsel und ein darunter befindliches Beigkrystall-Prisma fallen. Obwohl-beide
nun ganz erleuchtet waren, so zeigte sich doch keine
der beschriebenen farbigen Figuren. Das vorher
einfach gewesene prismatische Farbenbild war aber
in der §. 8. beschriebenen Lage des Glaswürsels doppett, und beide prismatischen Farbenbilder waren mit
gebrochenen dunkeln Streisen bedeckt; ungefahr so

Diese Streifen rübren offenbar von einer Figur des Glaswürfels her, welche aber nicht vollkommen erscheinen konnte, weil der brechende Winkel des Bergkrystall-Prismas sehr groß war. Es erhellet hieraus, daß die/dicken parallelen Glasmassen über-

<sup>\*)</sup> Dort war das Sonnenlicht durch eine Geffnung von etwa 2 Linien auf den Wurfel und das Prisma gefatlen.

all, nur nicht da, wo die dunkeln Stellen der Figue ren hinfallen, das Doppelbild herstellen.

Scheiben von Bergkrystall von 1 ½ bis 2 Linien Dicke, unter dem Glaswürfel gehalten, brachten kein farbige Figur durch Brechung hervor.

51. Ein ganz klarer Kalkspath-Rhomboeder von 1 Zoll Hohe und 4 Quadratzoll Grundslache wurde unter den Glaswinfel horizontal gelegt, und das volle durch beide Körper vertikal herabfallende Licht b c mit einem weißen Papier unter demselben aufgefangen. Hier erschien nun deutlich eine farbige Figur, und zwar Fig. 9. wenn der Hauptschnitt des Kalkspathes sich in der Einfallsebene befand, oder is einer Ebene, die diese in 90° durchschnitt. Lag aber der Hauptschnitt in 45° mit der Einfallsebene, so war auf dem unterliegenden Papier eine in der Mitte ganz helle und nur in den Ucken etwas farbige Figur zu sehen. Das Rhomboeder für sich bildete keine Figur, eben so wenig der Würsel für sich allein. - Darüber daß hier nicht die 8te Fig. mit dem dunkeln Kreuz in der Mitte, sondern die entgegengesetzte 9te Fig. erschien, giebt folgender Versuch nahere Aufklarung.

Laden das von GG reflective Licht, auf eine Saule von 15 Glasern fallen, welche sich an der Stelle des Spiegels HH befand, und eben dieselbe Neigung gegen den Horrzont hatte, als dieses in den vorhergehenden Versuchen. War diese Saule so gestellt, dats sie in Osten und Westen kein reflectives Bild gab und wurde der Glaswinfel, in der §. 8. beschriebenen Richtung, zwischen der Saule und GG

chalten, so erschien auf einem der reflectirenden Dache gegenüber gestellten Schirm die Figur mit dem schwarzen Kreuz in der Mitte, Fig. 8.; auf dem unter der Säule besindlichen und das gebrochene Licht auflangenden Schirm aber hatte sich die Figur mit dem helten Kreuz in der Mitte, Fig. 9. gebildet.

Wurde die erste Fläche der Saule gegen Suden der Norden gerichtet, so entstand durch Spiegelung die 9te Fig. mit dem hellen Kreuz und durch Brehung die 8te Fig. mit dem schwarzen Kreuz in der ditte.

Diese Erfahrungen beweisen, daß ein horizontal Gegendes Kalkspath - Rhomboeder in dem Strahle besenn sein Hauptschnitt sich in der Einfallsebene besodet, oder in einer Ihene, welche diese in 30° unchschneidet, sich gegen den über ihm stehenden Blaskorper verhalt, wie eine Glassaule, welche gegen en Horizont unter 54 geneigt ist, und für sich keine piegelung in diesem Strahle bervorbringt. Beide rzeugen durch Brechung dieselbe farbige Figur.

55. Noch will ich einige kürzlich gemachte Bebachtungen hier anführen.

In dem ersten schwarzen Spiegel G G bemerkte in gleichfalls eine farbige Figur, wenn der ganze Haswürfel von b c beleuchtet war. Diese war jetoch verschieden von den Taf. II. abgehildeten. Sie tte in der Mitte ein zusammengedrangtes belles treuz, dann zwei farbige Bogen und noch einen abenring wie in Fig. 9. in jeder der vier Ecken. dese Figur entsteht blos durch Zuruckspiegelung on dem Glaswürfel gegen G G, welches daraus rhellt, daß diese Figur unverandert bleibt, welche lichtung auch H H habe, ja sie bleibt sichtbar,

298 Seebeck über Spiegel, u. Brech. des Lichtes.

wenn auch H H gänzlich entsernt wird, und verändert sich einzig bei jeder halben viertel Umdrehung des Glaswürsels um b c wie um eine Achse, wo sie in der Mitte ganz hell wird.

54. Statt GG wurde eine Säule von 15 Gläsern im Gestell befestigt, und der unter ihr im vollem Lichte bc stehende Glaswürfel sdurch die Säule betrachtet, (ohne dass unter jenem der schwarze Spiegel H H stand); so erschien wieder die vorige Figur, sie hatte aber noch in der Mitte ein schmales schwarzes Kreuz; kurz diese farbige Figur war als eine Zusammensetzung von Fig. 8 und Fig. 9. anzuschen.

Fortgesetzte Untersuchungen werden über diese merkwürdigen Erscheinungen, so wie über mehrere andere hier erwähnte und noch unvollkommen gekannte, weitere Aufschlüsse geben.

# Resultate der Versuche

über das

# Ammoniak gas,

von

#### THENARD.

[Uebers. aus den Annales de Chimie, Januar 1815. S. 61.)

Wenn man eine Porzellanröhre in einem Referrirofen glühend macht und Ammoniakgas nach
id nach durchstreichen lässt, so zersetzt es sich darkaum merklich. Damit dieser Versuch vollständig
linge, ist es nothwendig, dass die Röhre undurchinglich für die aussern Gasarten, und daher innen
ohl glasurt, oder aussen gut lutirt sey; auch sehr
in, ohne z. B. Bruchstücke der ihr angepassten
ropse zu enthalten.

2. Wenn man das Ammoniakgas, statt es aln zu erhitzen, auch der Einwirkung folgender
nf Metalle; Eisen, Kupfer, Gold, Silber, oder
atina aussetzt, so zersetzet sich das Gas und bilt sich um in Wasser-toffgas und Stickgas. Die Zerzung ist um so schneller, je stärker die Hitze.
ber nicht alle Metalle wirken hier gleichartig; das
sen wirkt in viel höherem Grade, als das Kupfer;
id dieses in viel höherem, als Silber, Gold und Pla-

tina. Auch bedarf man nur weniger vom Eisen avon den andern Metallen, und weniger Hitze bei je nem als bei diesen, um das Ammoniak zu zerlegen. Zehn Grammen Eisendraht können einen seh sehnellen Strom Ammoniakgas, der wahrend 8-1. Stunden oder noch langer unterhalten wird, bis meinige Hundertel zersetzen, bei einer nicht viel höhern Hitze als kirschrothe Gluth Eine dreifsche Menge Platinadraht wurde kaum nahe dieselbe Wirkung hervorbringen, selbst bei höherer Temperatur

3. Keines dieser Metalle nimmt bei Zerlegun des Ammoniakgases am Gewichte zu; keines abei auch ab, wenn sie rein sind. In der That mat setzte 24 Stunden lang 25 Grammen Eisendraht de Wirkung eines Stroms von trockenem Ammonialga aus; das Gas wurde ganzlich zersetzt, vom Anfang bis zum Ende des Versuches. Hierauf wurde de Eisendraht herausgenommen und gewogen; sein Ge wicht war 25,05 Grammen. Derselbe Versuch word mit Kupfer gemacht, und man erhielt dieselben Resultate. Platina dagegen verlor am Gewichte; abel dieß rührte davon her, weil sie nicht vollig rein war denn als man schr reine nahm, so erfolgte kein Gewichtsverlust; übrigens wurde von ihr bald nur die Halfte des Gases zersetzt, bald nur das Viertel, ja nachdem der Strom mehr oder minder rasch war and die Temperatur mehr oder minder hoch. Ob gleich diese Metalle weder Zunahme noch Abnahm des Gewichtes zeigen, bei Zersetzung sehr große Menge Ammoniaks, so verandern doch mehrere ihre physischen Eigenschaften. Das Eisen wird brüchig wie Berthollet der Sohn zuerst wahrgenommen hat; das Kupfer wird es in so hohem Grade, so fera

man es nicht bis zum Fluss ermtzt, dass es fast unmoglich ist, es zu berühren, ohne dass es zerbreche; es verändert zu gleicher Zeit seine Parhen und geht rom Rothen ins Gelben und bisweilen ins Weissliche über. Diese Veränderungen nühren von einer eigenthimlichen Anordnung der Grundtheilehen her.

- 4. Die Gasarten, welche aus der Zersetzung des Ammoniakgases durch die angeführten Metalle entstehen, sind immer Wasserstoff und Stickstoff im Verhaltnisse 5 zu 1; wenigstens ist dieses die Angabe der Zerlegung im Endiometer.
- Bei dieser Zersetzung bildet sich keine neue Verbindung, weder feste noch flüssige,

Es folgt also aus dem Angeführten, daß Eisen, Kupfer u. s. w die Zersetzung des Ammoniaks bei einer hohen Temperatur bewirken, alme diesem Gas einen wagbaren Stoff zu entziehen, oder mitzutheilen. Demnach wird man annehmen können, daß diese Metalle bei Zersetzung des Ammoniaks blos als Warmeleiter wirken, und indem sie die innere Temperatur der Rohre sehr erhöhen. Diess um so mehr, weil die Zersetzung des Gases weniger schwer erfolgt in einer mit Borzellaustücken augefullten, als in einer leeren Röhre. Immer aber bleibt noch zu erklaren wie es zugeht, dass 10 Grammen Eisendraht einen schnellen Strom Ammoniakgases bei kirschrother Gluth ganzlich zersetzen, wahrend eine vierfache Menge Platinadralit hochstens die Halfte desselben zerlegt, selbst bei einer höheren Tempe-

#### Nachschreiben des Herausgebers.

Die so eben angeführten interessanten Versucht scheinen ganz dazu gemacht, um die Auflässung der Electrochemie vom Standpankte der Krystallelectricitat ans zu bestatigen. Der berühmte französische Chemiker bemerkt schon selbst, daß die von ihm gegebene Erklarung nicht ausreiche, um die Erschemung in allen ihren Verhaltnissen aufzufassen Sehr richtig aber heht er heraus, daß diese Zersetzung des Ammoniakgases, bei welcher keine neue weder feste noch flüssige, Verbindung eintritt, noth wendig von der Wirkung eines imponderablen Stoffe abhängen müsse,

Betrachten wir die Metalle, welche diese Zerse tzung des Ammoniaks bewirken, so schen wir so gleich, daß sie in der electrischen Spannungsreite stehen. Indefs, wird man einwenden, findet ja his kein Contact der heterogenen Metalle Statt, sonder jedes wirkte einzeln für sich. Aber zeigt nicht schoeine einzige homogene Zinkplatte, wenn sie mit feuchten reagirenden Papieren belegt wird, negatis und possitive Pole? Dersethe Versuch laßt sich auf dehnen auch auf andere Metalle; und wenn die edle ren, Gold und Platina, diese Polaritat ihrer einzel nen Theile nicht in so hohem Grade zeigen, das chemische Zersetzung bei gewohnlicher Temperate erfolgen konnte, so lasst sich diese Polaritat doc auf einem andern Wege nachweisen, namlich durch galvanische Reizversuche, wie ich jungst in eine der Gesellschaft naturforschender Freunde zu Ber lin mitgetbeilten Abhandlang glaube dargethan at haben. In hoherer Temperatur wird jedoch diese über die vorhergehende Abhandlung, 303,

critat der einzelnen scheinbar ganz gleichartigen cretheile, selbst bei jenen edlen Metallen, bis zu Grade gesteigert, daß auch chemische Zerseng dadurch bewirkt werden kann, wie aus den michen von Thenard auf eine so augenscheinliche klervorgeht Leicht erklärlich ist aus diesem sichtspunkt auch die neue Anordnung der Grundstalle, welche, durch diese gesteigerte Polaritat elben, bei einigen Metallen, wie vorhin erwahnt mie, eintritt.

Dass auch Bruchstücke von Porzellan in die are gelegt jene Zersetzung begünstigen und also in berei Temperatur, wo alle Korper zu electrischen tern werden, nur in viel schwacherem Grade, als Metalle wirken, scheint der Natur ganz gemäß spricht für das, was ich B. 5. S 49 u. f. nachversen suchte, daß Krystallelectricität in höherem minderem Grade bei allen Korpern eintreten Indefs sollte diese Erscheinung eigentlich h in Verbindung mit mehreren aufgefalst werden. Berspiele, das Bruchstücke von Porzellan, Glas w. die man in Wasser wirst bei der Erwärmung Umbildung desselben zu Dampf befordern, ist so Bannt, daß man selbst in den Haushaltungen Kömuen von diesem Mittel Gebrauch machen sieht. Wasser schnell zum Sieden zu bringen \*). Auch

Zur Bestätigung dieser Thatsache kann ich mich selbst auf einen berühmten franzosischen Chemiker hernfen. Gen-Lussac sagt in seiner Abhandlung uber Zerfliefalschkeit der Korper (Annal. de Chimie, Mai 1812. S. 176): "den Siede-punkt salziger und saurer Flüssigkeiten bestimmend, bestädechtete ich eine sehr sonderbare Erscheinung, die be-

wird man bei langsamer Gasentbindung besonders id einer etwas zahen Flussigkeit wenn z B. Zuckersyrup mit Salpetersaure entfarbt wird) schr dentlich wahrnehmen, dass die Gasblasen an den kleinen Hervorragungen im Gefaße aufsteigen. Man konnte hiebei (diese Erscheinung allein betrachtet) an des strahlenden Warmestoff denken, dessen Fortleitung wie vergleichende Beobachtungen über Likaltung ranber und glatter Flachen darthun, allerdings durch Spitzen, sey es auch blos in so fern diese die Oberflache vermehren, begünstiget wird. Jedoch Oersted der in Gehlens Journ. der Ch. u. Phys. Bd. 1. S. 2774 ähnliche hicher gehörige Erscheinungen (wo keinesweges von Erwarmung die Rede ist, sondern auch Eiskrystalle die Rolle jener Spitzen zu spielen vermogen) aufführt, hat schon gezeigt, wie wenig man bei Erklarung derselben mit unsern Warmetheories ausreiche. Wenn Oersted mit Recht aus den dor angeführten Thatsachen folgert, daß keine Gasentbindung ohne Berührung mit einem festen Korpen erfolgen kann: so darf ich, gleichfalls auf Thatsas chen gestützt, noch hinzulugen, daß auch keine Krystallisation ohne dieselbe Bedingung stattfinder

kannt zu werden verdient. Sie besteht darin, dass Wassel oder eine andere Flussigkeit in einem Glasgesalse spater kocht, als in einem Metaligesalse, es sey denn, dass man in ersteres Fullspane von Eisen, Kupser, oder einem anders Metalle, Kohlenpulver, oder zerbrochenes Glas bringe. Der Unterschied der Temperatur steigt bei Wasser auf 1,5 Grad und bisweisen noch hoher. Gay-Lussac macht mit Recht auf die Wichtigkeit dosser Erfahrung bei Versertigung der Thermometer ausmerksam.

## über die vorhergehende Abhandlung. 305

ne. Man sieht nun wohl, dass sich hiebei ein Bes Peld der Betrachtung eröffnet, in welches aschweisen hier zu weit sühren würde.

Lieber will ich mir eine andere Abschweifung mben. Vorausgesetzt (woffier so viele Thatsachen auch die angeführten Versuche von Thenard schen) dass eine auf Krystallelectricität sich gründe Polaritat der einzelnen Theile auch scheinbar togener Korper anzunehmen ist, wenn wir nicht wichtigsten Erscheinungen unerklärt lassen wolwas folgt daraus hinsichtlich eines Grundgees, das man langet an die Spitze der ganzen Phyund in neuerer Zeit auch der Chemie stellte? meyne die sogenannte allgemeine Korperanzieg. Wird mau z. B. annehmen wollen, daß diegen Stellen einer polirten Zinkplatte, welche, bei gung mit reagirenden Papieren, als positiv elecch auftreten, auch die positiv electrischen Stellen andern Zinkplatte anziehen, mit der man sie Contact bringt? Eine solche Annahme würde uns bekannten Naturgesetzen ganzlich wideriten. Zwei polirte Metallplatten (denn ich will h der Kürze wegen auf dieses einzige Beispiel hranken) winden sich vielmehr abstoßen misstatt sich festzuhalten, bei der Berührung, wenn electrischen Pole in beiden ganz auf dieselbe geordnet, und alle von gleicher Starke wären, wenn dann jeder positive Pol emem positiven, r negative einem negativen gegenüber zu stehen Man sieht indess, da die entgegengesetzten in jedem Metalle sich sehr nahe liegen, dass die ste Verrückung hinreicht, um die positiven Pole die negativen zu bringen, und dadurch gegen-

seitige Anzichung zu veranlassen. Nehmen wie noch dazu, daß em stärkerer Pol leicht einen schwie cheren bei der Berührung umkehren kann, so feuch tet es noch mehr ein, dass, da unendlich viele Unre gelmafsigkeiten, aber nur die einzige Regelmafsigke der vollkommen gleichmaßigen Vertheilung gam gleichartiger und gleich starker Pole auf zwei Metal len denkbar ist, der Fall, dass die beiden Metallplat ten sich gegenseitig anziehen, als der unendlich wahrscheinlichere erscheint, d. h. als der, welche in der Wirklichkeit immer eintreten wird. So et klarte Lichtenberg es sehr gut, warum alle nich durch Kunst gebildete Wege in der Natur krumme Linien darstellen aus dem einfachen Grunde, das unendlich viele krumme Linien moglich sind, abei nur eine einzige gerade, folglich die Lotstehung einer krummen Linie jedesmal unendlich wahrschein licher ist. Ich meyne aber, daß man, nach der Vorhergesagten, jenes Gesetz der allgemeinen Könperanziehung, von dem hier die Rede ist, nicht mi größerein Recht angenommen hat, als mit welchen man ein Gesetz der krummen Linie unterschiebes könnte der Natur.

Aber, wird man mir einwenden, hat sich da Gesetz der allgemeinen Körperanziehung nicht durch astronomische Gründe bewahrt? Ich antwortete dar auf, daß schon Newton sich genothiget fand, füdiejenige Anziehung, welche die in Berührung gebrachten Körper zeigen, ein anderes Gesetz als bei den Hummelskörpern anzunehmen. Wenn diese gleich Magneten, sich nach Quadraten der Entferungen anziehen, so glanbte Newton daß jene Mazuchung, von welcher wir hier sprechen, sich nethen.

## über die vorhergehende Abhandlung. 307

wendig auf eine höhere Potenz der Entfernung beziehen miisse und Mollweide zeigt ganz neuerdings in Zachs monatlicher Correspondenz, daß ihr Gesetz durch den Cubus der Entfernung bestimmbar sey und es unter dieser Voraussetzung erst denkbar werde. wie die Anziehung zweier Korper im Contact ein Unendliches seyn konne, vergleichungsweise mit der jenigen für uns ganz unwahrnehmbaren, die in einiger Entfernung stattfindet. Bei ohiger Ansicht der Sache leuchtet es von selbst ein, daß die krystallinischen Pole zweier Korper sich blos dann anziehen konnen, wenn sie sich näher gekommen sind, als in jedem einzelnen Körper der Abstand der benachbarten Pole beträgt, die wechselseitig anziehend und bindend auf einander einwirken, d. h. erst, oder fast erst, bei der Berührung \*).

Was aber die Himmelskörper anlangt, so darf uns die Achtung vor Newtons Gravitations-Theorie, deren hohen mathematischen Werth kein Sachkundiger läugnet, nicht abhalten, Einwendung gegen die Annahme zu machen, daß alle Theile jener Himmelskorper sich indifferent anziehen. Olbers hat die Hypothese aufgestellt, daß die Theile des Kometenschweifes, von welcher Art sie seyn mögen, sowohl von dem Kometen, als von der Sonne abgestoe wohl von dem Kometen, als von der Sonne abgestoe

<sup>\*)</sup> Ich will vorläufig bemerken, dass ich durch mehrere Thatsachen Anleitung erhalte, die Metallverbindungen durch
Löthung, Amalgamirung, Zusammenschmelzung, als electrische (galvanische) Prosesse zu betrachten. Auch werde ich
aus oben angegebonem Gesichtspunkt über die Gesetze der
Reibung einiges zu angen haben.

## 308 Schweigger über die vorhergeh. Abh.

sen werden, und dass diese doppelte Krast die Gestalt des Schweises bestimme; auch zeigte Brandes so eben in Zachs monatlicher Correspondenz durch eine interessante Berechnung, dass allerdings die Form des Schweises sich unter dieser Voraussetzung auf eine der Ersahrung gemäße. Art construiren lasse. Folgt aber nicht aus den uns bekannten Naturgesetzen nothwendig, dass diejenigen Theile des Kometen, welche gleichartig der Sonne auf den Kometenschweif abstoßend wirken, gegen die Sonne selbst eine abstoßende Krast außern müssen? Ich bitte den Leser, diese Bruchstücke von Bemerkungen im Zusammenhauge mit ähnlichen im 1. Heste dieses Bandes S. 92. zu betrachten.

#### Ueber ein

## eues Verfahren,

das

Platin zum Verarbeiten geschickt zu machen.

Herausgeber.)

Der geschickte Arkanist an der k. k. Porcellanbrick zu Wien, Herr Leithner, (der schon vor
henard — im Jahre 1795 — ein vorzüglich schones
hau aus Kobalt erfunden hat, das sich vor dem von
henard angegebenen dadurch auszeichnet, daß es,
ie in der Oelmalerei, so auch in der Schmelzmarei anwendbar ist, zu welcher letzten Thenard's
hau, da es schwarz wird, nicht taugt,) ist durch die
hauendung des Platins zur Verzierung des Porzelhas auch auf ein artiges sehr einfaches Verfahren
deitet worden, allerlei Sachen aus Platin zu vernigen, worüber er mir folgendes mitzutheilen die
inte hatte.

Um die Verplatinung auf Porzellan zu erhalten; and das Platin in der seinsten Pulvergestalt durch lerpentinol in mehreren Lagen mit der Vorsicht aufdragen, dass man jede Lage vor dem Auftragen er frischen vorher trocken werden läset. Das

Platin kann dann, nach dem Einbrennen in einer Hitze von 14—18° Wedgw. politt werden, ohne daß die Lagen sich abblattern. Hr. Leithner kan hiervon auf den Gedanken, daß sich auf ahnliche Weiße Gesaße u. s. w von Platin versertigen lassen mogten, wenn statt des Porzellans ein verbrennlicher Körper den Platinauherzug erhielte, welcher letzte dann nach dem Verbrennen des eisten in der auffanglichen Gestalt zurückbleiben würde und weiter ausgearbeitet werden könnte.

Den ersten Versuch machte Hr. L. so, dass er auf ein etwas starkes Schreibpapier einen Platm-Streifen setzte, und den Ueberzug so oft wiederholt, bis derselhe die Dicke des Papiers hatte. Nach dem Brennen im Gutofenfeuer (155° W.) auf einem unglasirten Porzellanscherben blieh ein etwas gekrummtes Platinplattehen zurück, das sich sehr gut hammern, strecken und selbst zu Lahn platten ließ, wovon Hr. L. mir eine Probe zu senden die Güte gebabt hat.

Durch den guten Erfolg aufgemuntert versuchts derselbe hierauf ein paar Ringe zu verfertigen, indem er das Platin auf erwahnte Art um Cylinder von Papier auftragen ließ: der eine davon gelang vollkommen, wurde von einem Goldarbeiter gehammert, gedreht und mit dem Polirstahl geglättet, welches Alles er sehr gut aushielt und ein sehr schones Ansehen bekam. Der andere war, weil der Papiereyelinder sich bei der ersten Einwirkung des Feuers gekrummt hatte, an einer Stelle inzwei gegangen, die sich aber sehr gut löthen ließ.

Spaterhin versuchte Hr. L. auch, da ihm das wiederholte Auftragen des Platins mit dem Pinsel

Ratinpulver in Formen von Papier oder Wachs zu deinen Plattchen auszugießen, und die Form sodann of violfach zusammengelegtes Loschpapier zu seen, welches das überflüssige Terpentinol einsog, vorauf die eingegossene Masse sehr zusammensank. Auch diese Plattchen ließen sich nicht nur hammein und strecken, sondern auch, wie der k. k.
Landesmünz-Probirer Franz Freih, v. Leithner veruchte, ausprägen.

Beobachtungen zeigten Hr. Leithner, das das Flatin zu diesem Behuf ganz rein seyn müsse; als in nicht vollkommen gereinigtes angewandt wur-, waren die erhaltenen Platten theils spröde, theils illterten sie sich unter dem Hammer. Er ist der denung, dass das Zusammenreiben des Platins mit Terpentinol nicht nothig seyn, sondern dass es hinwichend seyn werde, das gereinigte und höchst fein ertheilte Plațin in einem blos verglüheten Porzel-Ingefalse mit ringformigem Boden einem heftigen Youer auszusetzen, da dann in diesem das Platin, wie Porzellan schwinden, zusammenschweißen und mmiedhar werden würde: eine Meinung, welche furch die von mir (N. allg. Journ, der Chemie Bd. 5. 455 Anm) mitgetheilte Erfahrung vollkommen statigt wird.

Ich glaube, dass das erstangeführte Versahren des na. Leithner's völlig zureichend und aussührbar um sich die einfachen chemischen Gerathschaften Platin, wie Schmelztiegel, Abdampfschalen, Spa-Rohren, kleine Retorten zu versertigen; und mit nem größern Haarpinsel und bei nicht zu starker erdünnung mit Oel, wird es auch geschwind genug

gehen. Die Formen würde ich ans dichter harten Kohle drehen tassen, da diese verglicht, ohne sich zu werfen u. s. w.; auch konnte man dazu hohle Formen von Kalkstein oder Marmor drehen lassen. da sich dann nach dem Brennen der Kalk durch das Löschen mit Wasser und durch Saure fortbringen Hrn. Leithner's Verfahren empfiehlt sich eben nur durch seine Eigenthümlichkeit, welche jedem Chemiker, der reines Platin hat, verstattet, sich einen Tiegel u. s. w. zu versertigen. Hat das Gelass durch jenes Verfahren schon die bestimmte Form. so wird es nachher jedem geschickten Goldschmiede leicht seyn, es durch vorsichtiges Schlagen und Glatten in vollkommenen Stand herzustellen. gleichen Gerathe aber aus großeren derben Massen, Platins zu verfertigen, mogte doch schon mehr Geiibtheit in Behandlung des Platins, und Bekanntschaft mit den Eigenthümlichkeiten desselben in dieser Hinsicht, voraussetzten. - Für diejenigen, die es etwa nicht schon wissen, bemerke ich, dass man zunt-Anreiben des Platinpulvers zuerst ganz wenng dickliches Oel nehmen muss, (wie es beim Rectificiren des Terpentinols zuruckbleibt,) und dann so viel rectificirtes Oel, wie eben nothig ist. Mit letztem allein winde das Aufstreichen nicht gut von Statten gehen; zu viel von erstem würde verursachen, dass der Ueberzug im Feuer sich auf blähte und blasig wurde, Bei den Tiegeln und Schalen müßte man oben am Rande einen Wulst von der Dicke einer starken Stricknadel aufstreichen, da dieses die Dauerhaftigkeit des Gelasses ganz ungemein befordert; bei den Tiegeln besonders muss man den Anstrich auch so

tragen, dass er von dem Wulste an nach dem den des Tiegels zunehmend etwas dicker wird.

Es lasst sich denken, dals Moussin - Pouschkin's fahren, das Platin durch Vermittelung von Queckber schmiedbar zu machen, (S. das angef. Journal (55) eigenthümliche Vortheile haben mögte, indem Quecksilber die Platintheilchen auflöst und so b innigere Berührung derselben unter einander stattet Um diesen Vortheil mit den Vorzügen Leithner'schen Verfahrens zu verbinden, würde das zum Auftragen mit Terpentinol bestimmte Linpulver mit # - # seines Gewichts rothen eksilberoxydes zusammenreiben, das, durch die e reducirt, sich anfangs mit dem Platin amalgaen und so den Vortheil des Moussin-Pouschkin' on Verfahrens zu Wege bringen würde.

Das Platin zu diesem Zweck erhält man am be-🖥 aus dem salzsauren Ammonium-Platin, das von ganz rein gelber Farbe seyn und auch ch das Bestehen der sonst bekannten Prüfung Reinheit bewahrt haben muss. Hr. Leithner etzt dasselbe durch sehr gelindes Glüben in einer fel, so dass das salzsaure Ammonium u. s. w. eben zu verdampfen im Stande ist. Wäre die 📜 zu stark, so wurde das Platin zu sehr zusamsintern und entweder nicht pulverartig seyn, beim Reiben sich fletschen.

Beim Glühen in einem gewöhnlichen Windofen afahrt das letzte doch bisweilen. Ich hatte mir. sch noch von Hrn. Leithner's Benutzungsart Platiupulvers Nachricht erhalten, eine Menge a dargestellt, Behufs von Versuchen über die rei mit Metallen auf Porzellan. Dieses Auftragen auf Porzellan ist, heiläufig gesagt, ein einfaches und nicht sehr kostbates Mittel, um die Eigenschaften der Legirungen, sowohl der edlen Metalle unter sich als verschiedener andern mit diesen, in Hinsicht auf Farbe, Glanz, Verhalten an der Luft und in der Hitze kennen zu lernen. Ich liabe Mittel gefunden, die edlen Metalle mit den unedlen zu legiren und dabei doch den zum Malen nothigen leinzertheilten Zustand zu erhalten, und ich werde Ihnen meine Boobachtungen in der Folge für Ihr Journal mittheilen. Um jenes Zusammensintern der Platins zu vermeiden, dachte ich mir ein sehr einfaches Mittel aus, das sich mir schon mehrmals bewahrt hat. Ich reibe nämlich das salzsaure Ammonium-Platin mit doppelt so viel reinem trokuen femgepülverten Kochsalz zusammen, schütte das Gemenge in einen kleinen Kolben oder Medicinglas, stelle dieses in einem Tiegel auf Sand und gebe nun. langsam aber anhaltend dunkle Rothglühehitze, bis kein Dampf mehr entweicht. Durch Auswaschen mit Wasser erhalt man dann das Platin unmittelbar als das feinste Pulver. Je nachdem man schwacher oder etwas starker erhitzte, ist das Pulver lockerer oder dichter; zum hier besprochenen Zweck würde das letzte vorzuziehen seyn. Man hat nur in Acht zu nehmen, das Feuer so zu regieren, dass das Kochsalz nicht zum Fluss, oder zu starkem Zusammensistern komme; wozu denu doch schon eine betrachtliche Hitze gehört, die sich leicht vermeiden läßt. Hr. Leithner hat die Gefälligkeit gehabt, etwas von meinem Platin auf Porzellan zu versuchen und 😅 sehr schön gefunden. Durch ähnliches Verfahren lafet sich auch das Silber aus dem salz - und schwefelsauren Silber als das feinste Pulver darstellen, wo-

Die Chemiker konnen sich Hrn. Leithner um so mehr ferbunden erachten, als manche sich jetzt. und zwar um mässigen Preis, einen Tiegel u. s. w. von Platin werden verschaffen konnen, denen die Gelegenheit nicht so offen ist, sich dergleichen, um zu viel theuerem Preise, von Janety in Paris kommen zu lassen. Zudem muß ich nach mehreren Erfahrungen bemerken, dass Hr. Janety in der Kunst, das Platin zu bearbeiten, eben nicht vorgeschritten zu seyn scheint, oder wenigstens, daß der Erfolg in der Ausübung sieh nicht immer gleich bleibt. Ich fand hier im physikalischen Kabinet einen Platintiegel vor, der sich seit fünf Jahren unverwüstlich gehalten hat, obwohl er fortwahrend und stark gebraucht wurde, und nicht einmal einen umgebogenen Rand hat. Andere, die ich seitdem von ihm erhalten, sind bei weitem nicht so gut gewesen, und einer davon, der gegen die Bestellung ohne Umbiegung des Randes verfertigt war, bekam nach wenigen Monaten an mehren Stellen des Randes Risse, die sich zuletzt auf & Zoll hineinerstreckten.

Dass Janety's Platin noch nicht ganz rein sey, ergiebt sich aus seinem spec. Gewicht. Ich habe ein Stück zu einem viereckigen Zein geschmiedetes reines Platin von Wollaston nahe 2 ½ Unze an Gewicht. Dieses zeigte mir ein spec. Gewicht von 21,04; ein parallelepipedisches Stück Janety'schen Platins dagegen, von mehr als vier Unzen, hatte nur das von 20,01. Ich will zugeben, dass dieses zum Theil von der verschiedenen Bearbeitung beim Schmieden herrühre: aber ich habe noch einen chemischen Beweis

### Gehlen über Platina - Gefasse,

ier meht völligen Reinheit des letzten Ich lö
te entger Zeit einige I nzen von Janety's Pla
und fallete es mit Salmiak. Die überstehende

Einzegkeit mit dem Waschwasser gab mir durch

Verdunsten und Krystallisiren ein braunrothes Salz,

wie Ihnen beikommende Probe zeigt. Die Mutter
lauge von diesem habe ich noch nicht untersucht.

Ein noch großerer Unterschied, als in der Reinheit, ist zwischen den Preisen des Platins von Wollaston und Janety. Das von Erstem kostete die Unze zwolf Schilling; der letzte laßt sich für die Unze 56 Franken zahlen, und nimmt altes Platin nur zu 15 Franken wieder an. Der Unterschied ist ein wenig stark. Man konnte rohe Platina in Paris zu höchstens 12 Franken die Unze bekommen. Man gewinnt also genug an der Selbstbearbeitung und hat dann noch die neuen Metalle. Jenes oben erwähnte Janety'sche Platin würde ich auch nicht haben, ware nicht durch eine hochst widerwärtige Verbesserung des gegebenen Auftrages jenes gereinigte Platin statt roher Platina angekauft worden.

#### Versuche

über die

## Mischung des Isländischen Mooses

und

seine Anwendung als Nahrungsmittel;

TOIL

Fraf. J. BERZELIUS.

Aus dem Schwedischen \*) übersetzt von A. P. Gehlen-

Diese merkwürdige Moosart hat ihren Namen davon, daß wir zuerst von Island aus veranlaßt wurden, ihre Anwendung als Nahrungsmittel zu versuchen. Sie ist lange als eines unserer besten starkenden und zugleich nährenden Heilmittel bekannt. Die Heilkunst wendet sie täglich mit dem ausgezeichnetsten Erfolge in solchen chronischen Krankheiten an, wo der tägliche Verlust des Körpers unnatürlich vermehrt, und der Magen so schwach und reitzbar ist, daß gewöhnliche Nahrungsmittel jenen Verlust nicht ersetzen können; und der Fälle sind nicht wenige, daß der Gebrauch dieses Mittels nicht nur die Kräfte erhielt, sondern auch körperliche Zunahme bewirkte.

<sup>\*)</sup> Economiska Annaler, utgifna af kongl. Vetenskaps-Akademien. Bandet 8. November 1808. S. 53-94.

Diese allgemein bekannten Beispiele, zusammengei halten mit dem Umstande, dass dieses Moos in Island gesammelt wird und ein Hauptnahrungsmittel der Einwohner ausmacht, hat großere Aufmerksame keit auf dasselbe erregt, und mehrere Versuche veranlasst, es auch bei uns emzuführen. Unser in so vieler Hinsicht achtungswerthe Landsmann, Urban Hjerne fing bereits es zu benutzen an. Da es aber in seinem naturlichen Zustande einen bittern Stoff enthält, der den nahrhaften durch seine Beimischung unschmackhaft macht, so ist dieses wahrscheinlich der Grund, dass Hjerna's Empsehlung dieses Mooser. in Vergessenheit gerieth, und es bis jetzt bei une nur als Arzeneimittel angewandt wurde.

Unter den verschiedenen Versuchen, die seitdemdamit angestellt wurden, verdienen die des Spanischen Chemikers Proust \*) vorzügliche Aufmerksamkeit. Er hatte gefunden, dass dieses Moos auch in Spanien ziemlich haufig vorkomme, und da im-Anfange des laufenden Jahrhunderts in einigen Provinzen Spanions eine große Hungersnoth herrschte und sich in Folge derselben unter dem Volke verheerende Krankheiten verbieiteten, so stellte er mit demselben Versuche an und empfahl es als ein dien-

liches und heilsames Nahrungsmittel.

Nachgehend hat unter uns der Leibmedicus J. P. Westring \*\*) Proust's Versuche wiederholt, und

<sup>\*)</sup> Journal de Physique Acut 1806. Uebersetat in Gehlen's Journal für die Chemie, Physik und Mineralogie. Bd. 5. 3. 502 fg.  $B_{\bullet}$ 

<sup>\*)</sup> J. P. Westring's Svenska Lafvarnas Förg, historia, 1. B4. B.

dem Anschein nach ist es ihm besser als diesem gelungen, dem Moose den unbehaglichen bittern Geschmack zu benehmen.

Der Haupt-Inhalt von Proust's Abhandlung ist folgender: Durch dreistündiges Einweichen des zerkleinerten Mooses in kaltem Wasser giebt es an dieses den bittern Stoff ab und verliert o.03 am Gewicht. Warmes Wasser ziehet denselben noch schneller aus, zugleich aber auch ungefahr 0,03 von dem nahrenden Bestandtheile, welcher Verlust indessen durch die geschwindere Beendigung des Prozesses ersetzt wird \*). Durch viertelstündiges Kochen erhalt man das Moos so weich, wie es nur zu werden vermag, und seine auflöslichen Bestandtheile werden vom Wasser ausgezogen; auf diese Weise giebt 1 Pfund Moos drei Pfund einer gemüseähnlichen Substanz, die zum Speisen zugerichtet werden kann. Der hautige unauflösliche Theil des Mooses ist durch das Sieden so erweicht, dass er im Munde fast zergeht und sich wie zarte Knorpel von jungen Thieren essen lasst. Das gesottene Moos lasst sich trocknen und so aufbewahren, und man darf ca dann nur mit heißem Wasser anbrühen, um es zunt Genus zuzurichten. Hierzu läßt sich sowohl sußes als salziges Wasser anwenden, und das so zubereitete Moos kann daher auf weiten Seereisen ein immer frisches Gemüse abgeben, dessen man in solchem Fall oft entbehren muß, und das doch, besonders wenn sich skorbutische Krankheiten einstellen, von so ausgezeichnetem Nutzen ist. Proust versuchte

<sup>\*)</sup> Im Folgenden wird sich zeigen, dass Proust hier in Irrthum gefallen iet. B.

übrigens, das Moos auf mannigfaltige Art zuzubereten und erhielt mehrere ganz angenehme Gerichte.

Durch die chemische Zersetzung fand er in den Moose 0,03 bittern, in kaltem Wasser aufloslichen Stoff, 0,53 in siedendem Wasser aufloslichen gummiähnlichen Stoff, der die auszeichnende Eigenschaft hat, daß er beim Erkalten zu einer Gallerte gerinnt und vom Gerbestoff gleich der Leimaußbsung gefallet wird; endlich 0,64 unauflosliche fleischige Substanz.

Westring hat, außer den Versuchen zur Benutzung des Farbestoss im Moose, auch eine Zerlegung desselben mitgetheilt, nach welcher es aus Gallerte, Gummi, Bitterstoff. Harz, Eiweißstoff und Farbestoff bestehen soll, von welchen Bestandtheilet jedoch einige gar nicht darin vorhanden sind. Ausserdem hat Westring den bisherigen Beobachtunges eine sehr wichtige hinzugefügt, welche die Anwendung des Mooses als Nahrungsmittel sehr erleichtet, die namlich, daß Alkali den bittern Bestandtheil desselben auszieht, was in der That vollkommen gelingt. Sonst hat er auch noch ahnliche Versuche, wie der spanische Chemiker angestellt, es als Spese zuzurichten.

# A. Chemische Zerlegung des isländie schen Mooses.

Weicht man das Moos in kaltem Wasser eins so bekommt letztes in einem Tage eine gelbbraune Farbe und einen bittern Geschmack. Gießt man es ab und frisches auf, so erhalt dieses in gleicher Zeit dieselbe Farbe und Geschmack. Dieses

kann mehrmals wiederholt werden, ohne dass dadurch dem Moose der Bitterstoff ganzlich entzogen wird. Trocknet und pulvert man solches vorher, so zicht das Wasser mehr aus und facht sieh dunkler: dennoch wurde es sehr oft wiederholte und beschwerliche Aufgüsse erfordern, um auf diese Weise das Moos von allem Bitterstoff zu befreien. Nimmt man zum Aufguss warmes Wasser, so löst dieses zwar mehr von demselben auf, gänzlich zieht es ihn aber auch nicht aus; und selbst wenn das Moos wiederholt mit Wasser gekocht wird, so ist auch der letzte Absud, so wie der unauflosliche Theil des Mooses, sehr bitter. Dieses kommt daher, daß der bittre Stoff im Wasser hochst schwer auflöslich ist, und schon eine sehr geringe Menge davon letztem einen mertraglich bittern Geschmack giebt.

In der gewöhnlichen Temperatur der Luft ist des Moos weich und biegsam; durch Trocknen in schr maßiger Warme aber wird es kart und brüchig

and last sich leicht pulvern.

1. 40 Grammen getrocknetes und grob gepulvertes Moos wurden mit 1 ½ Quartier reinem Wasser bergossen und 24′ bei ‡ 20° Temperatur stehen gelassen. Die abgeseihete Flussigkeit hatte eine hellgebbraune Farbe. Die Ausziehung wurde auf dieselbe Weise wiederholt und die Flussigkeit zu der torigen gegossen. Um einigermassen im Voraus bestammen zu können, was für Stoffe in diesem Aufgus enthalten seyn mögten, wurde ein auf gleiche Weise bereiteter mit folgenden Reagentien geprüft:

a. Der Aufgus hatte einen bittern unangenehmen Geschmack, sast gar keinen Geruch und eine

schwach gelbbraune Farbe.

- b. Lackmuspapier wurde davon nach einer kleinen Weile gerothet, Lackmustinetur aber sogleicht der Aufguß enthält also eine freie Säure.
- o. Salzsaurer Baryt bewirkte einen schwache Niederschlag, der sich nicht absetzte und mit einen Niederschlag von schwefelsaurem Baryt keine Aehnlichkeit hatte.
- d. Einige Krystalle von salpetersaurem Silbel lösten sich auf, ohne Trübung; der Aufguss enthält also keine salzsauren Salze. Nach einigen Stunden wurde die Farbe desselben weinroth.
- e. Sauerkleesalz fallete eine merkliche Mengekleesauren Kalk.
- f. Essigsaures Blei mit Baseilberschüß (Bleiessig) bewirkte einen gelben Niederschlag und der Aufguß verlor fast ganz seine Faibe.
- g. Auf gleiche Weise verhielt sich salpetersaures Quecksilberoxydul.
- h. Kohlensauerliches Kali machte die Farbe betrachtlich dunkler.
- i. Schwefelsaures Eisen färbte den Aufguß purpurroth. Leimauflösung bewirkte keine Fällung. Das Moos enthalt demnach keinen Gerbestoff und nur eine Spur von Gallapfelsaure.
- k. Kalkwasser gab einen Niederschlag, der sich langsam absetzte und schwarzbraun wurde. Er wurde auf einem Filter gesammelt, getrocknet und verbraunt. Salzsäure löste den Rückstand nut Aufbrausen auf; aus der Auflösung fallete Ammonium phosphorsauren Kalk. Jener Niederschlag bestand demnach aus phosphorsaurem Kalk und pflanzensaurem Kalk, beide durch Extractivstoff gefärbt.

- 2. Der erhaltene Aufguss wurde abgedampst, wohei er seine Farbe in die braune verwandelte und zuletzt ganz undurchsichtig wurde. Es blieben 2,18 Grammen eines dunkelbrautien extractartigen Rücktandes. Alkohol löste daraus langsam einen braungelben Stoff auf, der nach dem Abziehen des Alkohols und dem völligen Verdunsten in einem offenen Gesasse zahe war und sich kaum zur Trockne bringen ließ; er wog 1,5 Gr. Bei der Auslösung desseiben in Wasser blieb eine rothgelbe pulverige Substauz übrig, welche schon am Ende der Verdunstung des Alkohols sich abzusondern angesangen batte. Sie wog 0,1 Gr., schmeckte bitter und rührte von dem bittern Bestandtheil des Mooses her.
- 7ige Auflösung gab durch Verdunsten in einer Glasschale einen braunen Syrup, an Gewicht 1,5 Gr.
  Er besaß einen faden süßen Geschmack, wie Malzsyrup, hintennach etwas stechend, wie von einem
  Pflanzensalze. Er wurde wieder in Wasser aufgelöst und mit Bleicssig gefället. Aus der nun viel
  weniger gefahten Phissigkeit wurde das überschüssige Blei mit kohlensaurem Ammonium gefället.
  Nach dem Verdunsten der filtritten Flüssigkeit blieb
  ein Syrup von hellerer Farbe zurück, der aber einen
  faden und, wie vorher, hintennach stechenden Geschmack hatte. Das Bleioxyd hatte demnach nur
  etwas brauntarbenden Extractivstoff abgeschieden.
  - 4. Der vom Alkohol unaufgelöst gelassene Antheil wog 0,38 Grm. Er war braun und trocknete leicht zu einer harten sproden Masse aus. Vom Wasser wurde er bis auf eine geringe Meuge unauf-

löslichen Extractivstoffs aufgenommen. Aus der Auflosung fallete kleesames Ammonium eine merke liche Menge kleesauren Kalk; jener Antheil enthiel also das im Moose befindliche Kalksalz. Das Extract selbst war geschmacklos, reagirte sauer, und hatte überhaupt die Eigenschaften, welche der im Alkohol unauflosliche Autheil der Extracte zeigt: Nach der Fallung mit Kleesaure wurde die Auflosung abgedampft und der Rückstand in einem Plas tintiegel verbrannt. Die rückständige Asche machte Wasser schwach alkalisch; nachdem es mit Salvetersaure neutralisirt, fallte Kalkwasser daraus etwas phosphorsauren Kalk, dessen Menge aber zu geringe war, als dass er der Menge des durch die Kleesaure gefalleten Kalks entsprochen hatte. Das Extract enthielt demnach außer dem phosphorsauren Kalk en Kalksalz mit einer verbrennlichen Saure.

5. Das mit kaltem Wasser ausgezogene Moof wurde mit 1 1 Pfund einer Lauge übergossen, die't Gram krystallisirtes kohlensaures Kali enthielt und 24 Stunden in einer Temperatur von 20° stehen gelassen. Diese Auslaugung mußte dreimal wiederholt werden, um allen farbenden Stoff auszuziehen. Die alkalischen Aufgüsse waren ganz ausnehmend bitter, und selbst der letzte enthielt noch viel bittern Stoff. Die erhaltene Flüssigkeit, zusammen 6 Plund, wurde in einer flachen Porzellanschale zur Trockne abgedampft. Wahrend der Abdampfung wurde sie immer dunkler braun und zuletzt ganz schwarz. blieb eine harte braune Masse zurück, die nicht im mindesten bitter schmeckte, ungeachtet die Flussigkeit es vor dem Abdampfen im höchsten Grade war. Alkohol loste davon nur eine sehr geringe Menge daß ich nach Sättigung des Alkali mit Essigdurch Alkohol das eutstandene Salz entfernen
Das riickständige Extract war selbst im
r zum größten Theil schwer aufloslich, von
sauner Farbe und schwoll zu einer dicken
n Masse auf, die schwer durch ein Filtrum

Das mit Wasser und Lauge ausgezogene wog getrocknet noch 35 Gr. Von dem Fehhatte das Wasser 2,18 Gr. aufgenommen, so 
är den von der alkalischen Lauge aufgenomAutheil 2,82 Gr. bleiben.

Das rückständige Moos wurde in einer Porschale mit 2 Pfund Wasser eine Stunde lang in, worauf die breiige Masse auf ein gewogementuch gebracht und ausgepreßt wurde. Die afene Flüssigkeit war braungelb, klar und beim Erkalten wurde sie undurchund gerann zu einer steifen Gallerte. Der eloste Rückstand wurde noch dreimal mit eisehen Menge Wassers ausgekocht; diese Flüsgerann aber nicht mehr. Der unaufgelöste and war aufgequollen, halbgeronnenem Eiweiß von graugrimer. Farbe. Beim Trocknen er schwarzgrün, hart, rissig und auf dem glasig. Das Seihetuch, auf welchem er gest worden, hatte 14,28 Gr. an Gewicht ge-

Die geronnene Gallerte liess allmählig einen Flüssigkeit sahren, daher ich sie auf ein Leih brachte. Die Flüssigkeit lies ab und liess Tuche eine Gallerte zurück, die nach völAustrocknen einen schwarzen harten Stoff
11 Grammen an Gewicht. Die abgelausen

Flüssigkeit wurde mit den noch unabgedampfti spätern Absuden (6.) vermischt und zur Trock abgeraucht. Wahrend des Abdampsens erzeugte sie auf der Oberfläche eine Haut, die immerfort zu nahm, his sie endlich niederfiel, worauf sie durch eine neue ersetzt wurde. Der trockne Ruckstand wog 9.94 Grammen. Er wurde mit kaltem Wasse libergossen, welches ihn wieder schleimig machte wie Sago oder eingekochtes Starkmehl, und eine kleinen Antheil davon auflöste, von welchem ich vermuthete, dass er gummig oder schleimig (kadan) ware. Er wurde gelblichbraun und wog nach dem Trocknen 0,45 Grammen. Mit Wasser übergosset sehwoll er zuerst auf und löste sich dann zu einem zähen Schleim auf, der allmablig zu einer seemichtet Flüssigkeit wurde. Diese wurde durch Bleiessig und Alkohol gefallet, mit Gerbestoff aber trubte sie sich nur schwach, und verhielt sich also ganz wie est Wurde die gerbestoffhaltige Auflosing dieses Schleims mit Alkohol versetzt, so schied sch sogleich eine Verbindung desselben mit Gerbesteff ab, die alle Eigenschaften des mit Gallapfelaufguß gesalleten Starkmehls zeigte, zusammenhackte, zah und biegsam wurde u. s. w., wodurch sich die starkmehlartige Natur desselben verrieth. In kalten. Wasser erweichte sie sich und zertheilte sich, ohne aufgelöst zu werden. Die Gummis (kadorna) dagegen werden vom Gerbestoff nicht gefället, und Alkohol scheidet das Gummi ab, behalt aber den damit vermischten Gerbestoff aufgelöst. Da das Gumm sich nicht in dem Aufguss des Mooses fand, argwohnte ich, dass es ein Erzeugniss der Einwirkung

des Siedens sey, und wir werden weiterhin wieder auf diesen Stoff zurückkommen.

8. Der unauflosliche Theil des Mooses wurde siedend mit Alkohol behandelt. Dieser gab damit eine grüne Tinctur und enthielt eine geringe Menge des grünfarbenden Wachses der Pflanzen, aber keine Spur von Harz.

Durch diese Versuche ware nun das Moos zer-

legt worden in Syrup, mit etwas Extractivatoff und eines	Grammen
Pflanzensalzes verunreinigt	1,5
Bittern Stoff	0,1
Kalksalzen verbunden	0,58
In kohlensaurem Kali auflösliches Extract Gallertartig gerinnender Stoff	
Durch das Sieden gebildetes Gummi . Unauflostiches Skelet	, ,
CHARINGSHERES DACTES	40,00.

Da in dieser Zerlegung verschiedenes nicht genau bestimmt werden konnte, indem die Salze mit
dem Extract verbunden blieben und der bittere Stoff
durch Einwirkung des Alkali zum größten Theile
zerstört wurde, so beschloß ich, sie auf einem andern Wege zu wiederholen.

Moos wurden 24' mit 4 Unzen (Jungfru) Alkohol digerirt, nachher & Stunde gesotten. Der abgegossene Alkohol war helt grünlichbraun. Die Ausziebung wurde mit frischem Alkohol so oft wiederholt, bis letzter sich nicht mehr farbte. Das Moos verlor dabei ganzlich seine grüne Farbe und wurde grau.

- 2. Die erhaltenen Auszüge wurden zusammer gethan und bis auf 2 Unzen abgezogen, die rück ständige Flüssigkeit aber in einer flachen Glasschalbei gelinder Wärme bis zur Trockne verdunste Der Rückstand war grünlichbraun, weich und pul verig, aber etwas zusammenhangend, an Gewick 0,99 Grammen.
- 5. Dieser Rückstand wurde mit lauem Wasse übergossen und der unauflösliche Antheil durch eit Filtrum geschieden; getrocknet wog letzter 0,46 Grammen. Der aufgelöste Antheil gab durch Versdunsten einen braunen Syrup mit eingemengten deutlichen Krystallen; er blieb zah und wog 0,59 Grammen. Es war hier also mehr Wasser zurückgeblieben als in der ganzen getrockneten Masse.
- 4. Um jene Krystalle abzuscheiden, wurde die Masso mit Alkohol übergossen, der den Syrup auflöste, das Salz aber mit etwas braunem Extract zurück ließ. Etwas Wasser, auf diesen Rückstand gegossen, nahm das Extract und einen Theil des Salzes and, etwas aber blieb mit ganz weißer Farbe zuruck, welches 0,09 Grammen wog. Letztes zeigte sich im Munde schwer aufloslich, schmeckte sauerlich bitter, röthete Lackmuspapier; erhitzt verkohlte es sich schwoll auf, roch säuerlich brenzlich und hinterließ eine löcherige Kohle, die beim Einaschern ziemlich viel Alkali zurück ließ, Von den zwei schwerzuflöslichen sauren Kalisalzen, die in den Pflanzen vorkommen, dem Sauerkleesalz und dem Weinsteinkonnte jener Rückstand nur der letzte seyn. Er gab zwar beim Verbrennen nicht ganz denselben Geruch wie der Weinstein; dieses ruhrte jedoch offenbar

von dem Antheil Extract her, von welchem er nicht vollkommen befreiet werden konnte.

- 5. Der in Wasser aufgelöste Antheil gab durcht Verdunsten eine ganz und gar krystallisirte aber gelhbraune Masse, an Gewicht o,1 Grammen, die sich cheufalls als Weinstein erwies. Da aller Weinstein zugleich weinsteinsauren Kalk enthält, so löste ich ihn wieder im Wasser auf und versetzte die Auflösung mit kleesaurem Kali, so lange noch ein Niederschlag erfolgte. Dieser war, in Vergleich mit der kleinen Menge Weinstein ziemlich beträchtlich. Die davon abfiltrirte Lauge wurde zur Trockne abgedampft und der Rückstand verbrannt; worauf die Asche in Wasser aufgelöst und nach Sattigung mit Salzsaure mit Kalkwasser im Ueberschuss versetzt wurde. Nach einigen Stunden hatte sieh eine Spur von phosphorsaurem Kaik abgesetzt. Jene o,19 Crammen saures Salz bestanden demnach in saurem weinsteinsauren Kali, mit etwas weinsteinsaurerq Kalk und einer Spur von phosphorsaurem Kalk. Da ich dachte, daß dieses Salz vielleicht auch weinsteinsaures Ammonium enthalten haben könnte, sammelte ich in eidem andern Versuche eine neue Menge davon, und setzte frisch gelöschten gebrannten Kalk zu, wo sich dann ein unangenehmer laugenartiger Geruck, aber nur eine hochst geringe Spur von Ammonium entwickelte:
- 6. Der im Alkohol aufgelöste Antheil (4.) schmeckte bitter; bei ganz gelinder Wärme zur Trockenheit gebracht, blieben o,4 Grammen zurück; der Rückstand wieder in Wasser aufgelöst, hinterließ, wie in der ersten Zerlegung, ein bräunliches Pulver. Die wässerige Auflösung hatte einen süßen

#### Berzelius

hinterliefs beim Verdunsten einer er fruher erwahnte. Der Syrup wurd stem Extract durch Fallung mit Blei realung des überschüssigen Bleies durch sessesstoff und nachheriges Verdunsten reis Er war nun schwachgelb und wog o,3 In einer hohern Temperatur wurde et ubelriechend und verlor ganz die Sussigkeit Die in 5 vom Wasser zuruckgelassenen o.46 wurden mit Alkohol ausgezogen, der sich avea dunkelgrun farbte und ein heligelbes Pulver mauckliefs, das 0,22 Grammen wog und sich als der reine bittere Bestandtheil des Mooses erwick One grune geistige Auflosung ließ beim Verdunsten eure halbpülverige dunkelgrüne Masse zurück, die grunes Pflanzenwachs war, aber sowohl durch des Geschmack wie durch das außere Ansehen caen betrachtlichen Gehalt von bitterm Stoff verrieth. Ich stellte mehrere Versuche zur Scheidung dieser beiden Stoffe an; theils mit Aether, theils mit kohlensaurem Kali; aber weder auf die eine noch die andere Weise gelang es vollkommen. Der Aether loste etwas von dem bittern Stoff, das Alkali emen betrachtlichen Antheil Wachs auf. Der erste heh 0,06 bittern Stoff zurück; die aufgenommenen 0,18 Wachs enthielten aber auch noch einen Antheil davon. Jene 0,46 Grammen bestanden also aus 0,28 bittern Stoff und 0,18 Wachs. Man kann aber woll, ohne sich zu irren, ersten zu 0,5 und letztes zu 0,16 annehmen.

8. Das von der Behandlung mit Alkohol ruckständige Moos wurde mehrmals mit lauem Wasser von 4-55° ausgezogen. Dieses nahm eine schwach

gelbbraune Farbe an, und ließ heim Verdunsten eine durchsichtige, gelbliche, etwas ins Braune fallende Masse zurück, an Gewicht 0,55 Grammen. Sie hesafs einen kaum meiklichen, aber hintennach etwas' scharfen Geschmack. Bei der Wiederauflosung in Wasser worde sie zuerst zah und halbdurchsichtig. wie Gummi; nachher loste sie sich mit Hinterlassung son braunem pulverigen Extractivetoff vollig auf. Die Auflosung reagirte nicht sauer, wurde aber von Sauerkleesalz stark gefallet und enthielt demmach das Kalksalz. Letztes hielt ich Anfangs für aplelsauren Kaik: da aber die letzten wasserigen Auszuge es eben so wohl enthielten, wie die ersten, und da die Auflosung nicht sauer reagirte, so mußte es ein schwerauflosliches Kalksalz seyn, und wie ich nachher fand, war es weinsteinsaurer Kalk. Die Aullosung gab mit Bleiessig einen geringen gelblichen Niederschlag, und durch zugesetztes Alkali wurde sie etwas donkler. Des darin enthaltenen weinsteinsauren Kalks war eine zu geringe Menge, um sein Gewicht zu bestimmen. Uebrigens hatte der in dem Wasser aufgeloste Stoff die Ergenschaften sowohl von Gummi als von Extractivstoff, doch mehr von erstem als von leiztem.

9. Das mit Wasser ausgezogene Moos wurde nun in einer Lauge aus i Quartier (8 Unzen) Wasser und 2 Grammen krystallisirtem kohlensauren Kah in einer. Temperatur von 35° 24 Stunden digerirt. Die Flüssigkeit wurde dunkelbraum; nach dem Abgießen wurde das Moos einigemal unt lauem Wasser ausgewaschen. Die erhaltene Flüssigkeit wurde in gelinder Warme abgedunstet und dabei mit Essigszure, bis zur volligen Sattigung des Alkah

versetzt. Der trockue Rückstand war schwarzbraund er wurde mit wenig Wasser aufgeweicht, und daha Alkohol zugesetzt, den man nach 24 Stunden ab und neuen aufgoß. Der erste Aufguß war kaum merklich gelb, der zweite aber ganz ungefarbt. Der Alkohol wurde abdestillirt, wohei sich kleine krystallinische Korner an die Retorte absetzten, die ich für weinsteinsauren Kalk erkannte. Letzter hat namlich die Eigenschaft, daß er sich unzersetzt im Alkali auflost, und so war er nachher mit in die Auflosung übergegungen. Zuletzt blieb ein schwach gelblich gefarbtes essignanres Kali fibrig. Das Extrad selbst wurde bei der Behandlung mit Alkohol za einer elastischen Masse, ganz dem Kleher gleich, die beim Trocknen hart, sprode und glanzend wurde und 0,7 Gr. wog.

Lauge wurde wiederholt mit Wasser ausgekocht. Der durch das Gerinnen sich ausscheidende Steff wog, nachdem er von dem flüssigen Theil befreit und getrocknet war. 2,28 Grammen; der flüssig gebliebene Antheil, bis zur Trockne abgedunstet, helb. 2,18 Grammen zurück, wovon sich 0,66 in kalten Wasser wieder auflösten.

, 11. Der nach dieser Behandlung gebliebene unauflösliche Rückstand wog 5,62 Grammen.

Ehe ich die Ergebnisse dieser zweiten Zerlegung außtelle, will ich noch von allen aufgefundenen Bestandtheilen naher sprechen.

1. Von dem bittern Stoffe des Mooses.

Die letzte Zerlegung zeigt (7.) das Mittel, ihn rein zu erhalten. In diesem reinen Zustande ist er

hellgelb, pulverig, leicht, von unbeschreiblich bitterem Geschmack, der lange im Munde bleibt. Auf einer Glastafel erhitzt, wird er halbflussig, braun, blahet sich auf, raucht, stoßt einen widrigen sauerlich - brenzlichen Geruch aus und last eine löcherige Kohle zurück, die schwer ganz verbrennt und sehr wenig grauliche Asche zurücklasst. Im Wasser lost er sich in außerst geringer Menge auf; die gesattigte Auflösung hat eine schwache grünliche Farbe und einen unertraglich bittern Geschmack : durch Verdunstung in gelinder Warme lasst sie den bittern Stoff unverändert als ein graues Pulver zurück. Siedet man sie dagegen lange, so wird sie brann, es schlägt sich ein braunes Pulver nieder und der bittre Geschmack verschwindet. Im Alkohol ist der bittre Stoff leichter aufloslich als im Wasser, aber doch auch nur in unbedeutender Menge; die Auflosung ist gelbgrün und lasst den bittern Stoff pulverig zurück, dem Antherenstaub einiger Pflanzen im Ansehen nicht unähnlich. In einer kohleusauren Alkalilauge lost er sich am leichtesten auf; die Auflosung ist grun und unbeschreiblich bitter, verliert aber den bittern Geschmack durch Sieden, wobei der bittere Stoff zerstört wird. Sättigt man das Alkali mit einer Säure, z. B. Salzsäure oder Essigsäure, so wird der bittre Stoff gefallet, in Gestalt eines weisen Pulvers, das im Ansehen der durch kanstisches Ammonium aus dem Alaun gefälleten Thonerde gleicht. Ueberflüssig zugesetzte Saure löst den Niederschlag nicht wieder auf. Bleiessig fallet die wasserige Auflösung des bittern Stoffs mit hellgrauer Farbe; salpetersaures Quecksilberoxydul in Gestalt eines weißen Schleims. Von Eisensalzen wird sie seine war; sonst aber ist er mit Gallapfelsaure vor bunden und sallet dann Eisenauslösung purpursar ben. — Ein Aufguss von Islandischem Moose gerat wenn man ihn auch an einem gauz kelten Orte halt nach emiger Zeit in langsame Gabrung, bedeckt sich mit einer weißen Haut, bekommt einen Geruck gleich dem des gährenden Sastes der sehwarzen Johannisbeeren und sein bitterer Geschmack ist gant lich zerstört.

# 2. Von dem im Moose befindlichen Säuren und Salzen.

Wir haben geschen, daß der Aufguß des Mooses Lackmuspapier röthete, und daß dieses von saurem weinsteinsauren Kali herrührte. Zugleich enthalt er weinsteinsauren und phosphorsauren Kali, aber gar kein salzsaures oder schweselsaures Kali.

ses au Asche, die eine grauweiße Farbe hatte und 0,11 Grammen wog. Mit Wasser ausgelaugt theilte sie diesem eine geringe Spur freien Alkalis mit, aber sonst fand sich keine Anzeige von andern Salzens salpetersaures Silber bewirkte darin, nach Neutralis sirvug des Alkali mit Salpetersaure nicht die mindeste Trübung. Der im Wasser unauflosliche Antheil der Asche löste sich in Salzsaure mit Brausen auf eine kleine Menge graulich gefarbter Kieselerie zurücklassend. Ammonium, der Auflösung zugesetzt bewirkte einen weißen Niederschlag, der an der Lußgelb wurde, ganz wie aus einer eisenhaltigen Auflosung von phosphorsaurem Kalk. Auch erwies sich

jener Niederschlag in allen Proben als eisenhaltiger phosphorsaurer Kalk. Zum großten Theil bestand die Asche aus Kalkerde, die nachher aus der salzsauren Auflosung durch Sauerkleesalz gefallet wurde.

#### 3. Extract und Gummi des Mooses.

Die Chemiker haben die Eigenschaften des Extracts mit Bestimmtheit noch nicht angegeben; oder genauer, sie haben so viele unahnliche Körper unter dem Namen Extractivstoff aufgestellt, dass man schwerlich einen bestimmten Begriff damit verbinden kann. Eine seiner gewöhnlichsten Eigenschaften ist, dass er sich beim Abdunsten an der Luft allmahlig als ein schwerauflosliches braunes Pulver absondert. Eben diese Eigenschaft zeichnet auch den Stoff aus, den ich unter den Namen Extract aufgestellt habe. Aber die beiden Stoffe, die ich in den zwei Analysen auf gleiche Weise erhielt, waren von einander so wesentlich abweichend, dass man sie schwerlich in eine und dieselbe Reihe stellen kann.

In der ersten Zeriegung erhielt ich durch Kalilauge einen braunen stark farbenden Stoff, der ziemlich aufloslich war im Wasser, das davon undurchsichtig dunkelbraun wurde. In der letzten, die mit
Alkohol angefaugen wurde, erhielt ich durch dasselbe Auflosungsmittel einen viel weniger gefarbten
graubraunen Stoff, der nach Sattigung des Alkali mit
Essigsaure und Auswaschen des Salzes mit Alkohol
dehnsam war, wie Kautschuk, und sich jetzt sehr
schwer sowohl in Kali als in Wasser aufloste. Erhitzt blahte er sich auf und roch pflauzenartigbrenzlich. Sein außeres Ansehen glich etwas dem
geronnenen Eiweiß, von welchem er aber gar nicht

die Eigenschaften besaß, z. B. die Auflöslichkeit in Essigsaure, die Fallbarkeit durch Mineralsaurenauch zeigte sich beim Verbreunen keine Spur von dem Geruch thierischer Stoffe. Eine Auflosung det selben im Wasser gab mit Bleiessig einen schmutzigen Niederschlag, veranderte sich aber weder mit schwefelsaurem Eisen noch schwefelsaurem Kupfer. Wurde jedoch der mit erstem versetzten Auflosung ein wenig Alkali hinzugefügt, so entstand ein hutelljengrüner Niederschlag, der an der Luft sich nicht veranderte. Da ich diese so unahnlichen Stoffe is beiden Analysen in gleicher Verhaltnifsmenge erhielt, so ist wohl kein Zweifel, dass beide von demselben Stoffe des Mooses herrühren, aber in beiden Fallen verandert durch den in der Analyse genommenen Gang. Es ist eigentlich in diesem Bestandtheile, in welchem der Farbestoff des Mooses liegt, und eben von der Moglichkeith, so viele Veranderungen erleiden zu können, hangt es ab, aus dergleichen Stoffen, durch verschiedene Zusatze, so mannigfaltige Farben - Schattirungen erzeugen zu können.

## 4. Der blos in siedendem Wasser auflösliche Bestandtheil.

Dieser Stoff ist der merkwürdigste unter den Bestandtheilen des Mooses. Proust vergleicht ihn mit Gummi; Westring nennt ihn gallertartigen Stoff und vergleicht ihn, ich weiß nicht, aus welchen Grunde, mit Hirschhorn-Gallerte, mit welcher et nichts gemein hat, als das Gerinnen bei der Abkühlung.

Wir haben gesehen, daß dieser Stoff sich auflöst, wenn das Moos mit Wasser gekocht wird, und lass dann die abgeseihete Flüssigkeit beim Abkühlen undurchsichtig wird und gerinnt. Diese Gallerte at gewohnlich eine braunliche Farbe, die ihr jesoch nicht eigenthümlich ist, sondern von einem Antheil Extractivitoff herrührt, der nicht vollig ausezogen wurde. Bei gehoriger Soigfalt für das Auswaschen des Mooses, erhalt man sie fast game farblos. Die Gerinnung geht so weit, das das Aufgelöste sich als ein zusammenhängender Klumpert auscheidet, der sich nachher zusammenzieht, und die Plussigkeit fahren laßt, die als Auflösungsmittel dieute. Wird das Geronnene jetzt auf ein Tuch gebracht, so fliefst der großte Antheil der Flüssigkeit b, und die Gallerte zieht sich immer mehr zusammen. Line Auflösung von thierischer Gallerte verhalt sich beim Gerinnen ganz anders: es geschieht bet ihr auf gleiche Weise, wie bei geschmolzenem Pett, und sie lasst keine Phissigkeit fahren, soudern Wasser und Leim bleiben mit einander verbunden. Das Gerinnen der Moosgallerte kommt am meisten mit dem der sauer gewordenen Milch überein. bgelaufene Flüssigkeit enthalt, neben einem weiter enten zu erwahnenden gummiahnlichen Stoff, einen Meinen Antheil Gallerte aufgelost, und das Geroubene ist der Antheil davon, den das siedende Wasmehr aufnehmen kann, als das kalte.

Das Geronnene ist auf der Zunge schleimig und ist geschmacklos; es lasst nur einen unbedeutenden Sachgesehmack, nicht unahnlich dem wahrend des Siedens des Mooses sich verbreitenden Geruch, der edoch nicht im mindesten zuwider ist. Es trocknet augsam zu einer schwarzen, beinharten, im Bruch glaugen Masse, die im kalten Wasser sich wieder

erweicht und außehwillt, und von siedendem zu ihner gerinnbaren Gallerte aufgelost wird. Dabei blei der braunfarbende Stoff unaufgelost, und die geröhnene Gallerte ist ganz weiß, aber undurchsichtig Dunstet man die dieses zweite mal ausgeschieder Flüssigkeit ab, so zeigt die geringe Menge des Ruckstandes, daß das kalte Wasser nur eine ganz unbei deutende Menge von der Gallerte zurückbehalt.

Um die Natur dieses Stoffes näher auszumitteh destillirte ich 5 Gr. desselben, im trocknen Zustande aus einer pneumatischen Vorrichtung. In die Vorlage ging eine sehr saure, widrig riechende, Flussig keit über, auf welcher einige Tropfen eines braune dicken Oels schwammen; beide zusammen wogel 2,95 Grammen. Bei der Sättigung der Saure mit gebranutem Kalk liefs sich auf keine Weise auch mit die mindeste Spur von Ammomak entdecken. I der Retorte blieb eine locherige glanzende Kohle zu rück, die i Grammen wog, leicht verbranute um dabei 0,15 Grammen grauer Asche hinterließ, di kein Alkali enthielt, aber durch die gewohnliche Mittel kohlensauren und phosphorsauren Kalk, etwa Eisenokyd und Kieselerde erkennen liefs. Es ware wahrend der Destillation zugleich 27 3 Dec. Kub. Z Gas übergegangen, die aus kohlensaurem Gas, Koh lenoxydgas und einer geringen Menge Kohlenwasser stoffgas bestanden. Das Gas roch, so wie das Spert wasser, stark nach brenzlichem Oel; beide musse das fehlende Gewicht von 1,07 Grammen ausgemack haben.

Man sieht aus dem Gesagten, daß diese Gallert nicht die eutfernteste Aehnlichkeit mit thierische Stoffen habe: denn da sie in der Destillation keit Ammonium giebt, so enthalt sie keinen Stickstoff. Die große Menge von Saure, we che sie giebt, zeigt auch, daß sie den Sauerstoff in einem stacken Verhaltniß gegen den Kohlenstoff und Wasserstoff enthalte.

Last man die Auflösung dieser Gallerte abdampfen oder sieden, so bedeckt sie sich mit einer Hautdie allmahlig zu einem runzlichen Klumpen zusamschrumpft und auf der Oberflache trocken wird, im Verhaltnifs wie das Wasser verdunstet, so daß man auch bei beständigem Sieden nicht ohne die größte Schwierigkeit eine sehr verdunnte Auflösung davon concentriren kann, damit sie beim Erkalten besser gerinne. Jene Haut wird m kaltem Wasser weich und schleimig; in siedendem lost sie sich wieder auf, die Auflosung aber gerinnt beim Abkuhlen nur zu einem Theile, das Uebrige bleibt weich und schleimig wie eine starke Auflosung von Sago oder Stackmelds so daß die Gallerte durch die Verwandlung in Haute an der Luft ein größeres Vermögen eilangt hat, im . kaltem Wasser autgelöst zu bleiben. Ich fand in mehreren I allen, daß bei Anwendung einer zu gro-Gen Menge Wassers zum Auskochen des Mouses man nur sehr wenig Gallerte erhalte, indem die meiste ihre Gerinnbarkeit durch die Hautbildung beim Abdunsten verloren hatte.

Setzt man einer starken und warmen Auflösung dieser Gallerte etwas concentrirte Schwefelsame zu, so erleidet sie davon keine Vesauderung und gerinnt eben so wohl, als ohne diesen Zusatzi

In Salpetersaure lost sich die getrocknete Gallerte bei gelinder Digestion ganz leicht auf. wobei ihre Schleimigkeit gänzlich verloren geht, und ein braunliches Pulver unaufgelost bleibt, das der Wirkung der Saure lange widersteht. In erhoheter Temperatur beginnt die Saure unter den gewohnliches Erscheinungen zerlegt zu werden; man mag des Prozefs unterbrechen, in welchem Zeitpunkte mat will, so zeigt sich nie eine Spur von Milchzuckersaure. Der größte Theil der Gallerte wird zerstort und man erhalt zuletzt eine geringe Menge Kleesaure, de, bei fortgesetztem Abdampfen nicht braun wird, wie die aus Zucker dargestellte Dieser Erfolg beweist daß der gallertartige Bestandtheil des Mooses gar nicht zu den Schleimen oder Gummis (kadorna, geliore, sondern sich mehr der Natur des Starkmehle nähere.

Leitet man oxydirtsalzsaures Gas durch eine warme Auflösung jener Gallerte, so wird sie, went sie vorher braun war, weiß, erleidet aber sonst keme Veranderung, sondern gerinnt wie vorher und geht mit Gerbestoff einen Niederschlag von gleicher Beschaffenheit, wie vor der Behandlung mit dem sauren Gase.

Eine starke Lauge von kohlensaurem Kali lost die Gallerte nicht anders auf, als reines Wasser. Kaustisches Kali lost sie auch in der Kalte auf und giebt damit eine dünnflüssige, schwach gelb gefarbte Auflösung, die durch Sauren nicht gefallet wird.

Die meisten dieser Erfolge sprechen so entscheidend für die Einerleiheit dieses Stoffes mit dem Strikmehl, daß ich beide noch näher zu vergleichen beschloß,

In der Art, sich in siedendem Wasser aufzulosen, gleicht die Moos-Gallerte vollkommen der Sago,

on der wir wissen, dass sie eine Abänderung des Starkmehls ist, die durch ihre Darstellungsart die bystallinische Pulverform verloren hat, mit welcher tie Natur das Starkmehl gewohnlich erzeugt.

Ich bereitete mir daher gleichgesättigte Auflöungen von Moos-Gallerte, Sago und Starkmehl, und da erste nur im warmen Zustande hinlanglich conentrirt zu erhalten war, so wandte ich alle diei, unefahr 50° warm, zur Prufung mit folgenden Reagen-Men ans

a. Salpetersaures Queckfilberoxydul bewirkte in illen drei Auflosu gen eine schwache, kaum merkliche weiße Trübung.

b. Bleiessig gab in allen dreien einen weißen usammenbackenden Niederschlag, und nach einer Stunde war die Flüssigkeit klar.

c. Eisenvitriol bewirkte keine Veranderung.

d. Durch Gallapfelaufgufs wurden alle trüb, md gaben einen weißen oder weißgelben Niederichlag, der bei völligem Sieden sich ganzlich auflöite, während des Erkaltens aber sich wieder auschied. Der vom Starkmehl backte zusammen und wurde elastisch, wie der Niederschlag aus Leimaufbsung; die andern beiden blieben gallertartig. Keibe von den drei Auflosungen wurde von künstlichem Gerbestoff gefallet,

e. Essigsaure Thonerde bewirkte in allen dreien achts; wurde aber frisch gefallete Thonerde zugeund umgerührt, so sammelte sie sich nach einer Stunde in allen dreien mit dankelgrauer Farbe am Boden.

f. Ueberlässt man die concentrirten Auflosungen jener drei Stoffe sich selbst, so halt sich die der Moos-Gallerte und der Sago ziemlich lange, ohneinen übeln Geruch oder Geschmack anzunehmen und es erzeugt sieh blos Schimmel darauf. Die von Waizenstarke dagegen beginnt bald mit widnigen Geruch in die faulige Gahrung zu gehen, die bei ihr von dem beigemischten Kleber hegruhrt.

Diese Erfolge beweisen noch mehr, daß der gallertactige Stolf des Mooses eine besondere Abandelrung des Starkmehls ist, die ich zur Unterscheidung
von den übrigen Abanderungen Moos-Starkmehl
(Laf-stärkelse) nennen will.

5. Von dem unauflöslichen Bestandtheil des Moosts.

Nachdem das Stärkmehl aufgelöst worden, bleibt eine gallertartige, nunmehr unauflosliche, Masse übrig, welche aus den Geläßen und dem Skelet der Mooses besteht und sich, wie es scheint. zu dem Moos-Starkmehl verhalt, wie der starkmehlartige Faserstoff der Erdapfel zu dem Erdapfel-Starkmehl Visie trocknet langsam zu einer dunkeln, harten, auf dem Bruch glasigen Masse aus. In die Flamme eines Lichts gehalten, brennt sie kaum mit Flamme, fahrt aber fort zu glühen, wie Torf, mit sauerliche brenzlichen Geruch und reichlich Asche zurücklassend.

Man kann diesen Stoff wohl nicht als eine gans gleichartige Masse betrachten, da er wahrscheinlich aus mehreren ungleich beschaffenen und ungleich zu-

<sup>\*)</sup> Vergl. Einhof's Abhandlung über die Erdäpfel in Gehlen's N. allg. Journ. der Chemie, Bd. 4. S. 408. B.

Lebensprozels besteht; da er indessen nicht, ohne ganzliche Zerstorung, weiter in nahere Bestandtheile zerlegt werden kann, so werde ich ihn als gleichartig ansehen.

Um über seine Auflöslichkeit noch nahere Versuche anzustellen, kochte ich einen Theil davon, nachdem alle auflosliche Theile ausgezogen waren. eine Stunde in einem kleinen Papin'schen Topfe; da nach Verlauf dieser Zeit der Topf undicht wurde, musste ich den Prozess unterbrechen. Die gekochte Masse wurde auf ein Filtrum gebracht, von welchem eine klate ungefarbte Flüssigkeit ablief, die beim Erkalten nicht gerann. Vordunstet wurde sie, ohne sich zu fallen oder zu gerinnen, allmählig zahe, gleich einer abgedunsteten Gummiauflösung; diese Masse wurde, nach Verdinnung mit Wasser, von Bleiessig gefallet und ließ nach völligem Austrocknen eimen klaren, durchsichtigen etwas gelblichen Rück-Kaltes Wasser, womit dieser übergossen wurde, loste jetzt fast nichts davon auf, sondern er schwoll darin blos und wurde schleimig. Siedendes Wasser loste ihn auf; Gerbestoff, zu der Auflosung gesetzt, trubte sie, ohne sie gerade zu fallen. Alkohol schied aus dieser Mischung einen dehnsamen Niederschlag, gleich dem aus einer Starkmehlauflo-

Wurde der unaussösliche Rückstand des Mooses mit Essigsaure gesotten, so löste diese einen ganz ahnlichen Stoff auf, wie durch das Sieden im Papint schen Topse erhalten wurde.

sung, so, wie oben (7. der ersten Analyse) bemerkt

wurde.

Diese Versuche beweisen, das das Sieden die Natur dieses Stoffes allmahlig verandert, ihn in Wasser aufloslich macht und ihn in seinem Verhalten den gewohnlichen Starkmehl nahert. Jenet gummiahnliche Stoff, der in der Flüssigkeit zurückbleibt, aus welcher sich die Gallerte von dem mit Wasser gekochten Moose abgesetzt hat, schen i daher von einer ahnlichen Veranderung des unauflöslichen Bestandtheils durch die Einwirkung des Siedens hers zurühren.

Salzsaure löste jenen Rückstand auch in einer scharfen Digestion nicht auf.

Aetzende Lauge farbte sich davon braun, ohne ihn aufzulosen; die abgehellte Flüssigkeit wurde von Säuren nicht getrübt. Hatte das Ueberbleibsel vom Moose noch das grunfarbende Wachs zurückhehalten, so wurde die alkalische Lauge grünlichbraun und Zusatz von Salzsaure machte sie grasgrun und undurchsichtig bei auffallendem Lichte, braunlich durchsichtig bei durchgehendem.

Digerirte man ihn mit Gallapfel-Aufgus so erhärtete er merklich und ging also eine Art von Vereinigung damit ein. Durch Digestion mit Bleiessig wurde er hellgrau, hart und runzlich, zum Beweise, dass er Bleioxyd aus der Essigsaure aufnahm.

Nachdem wir nun die Natur der Bestandtheile des Mooses einigermassen kennen gelernt, wollen wir das Ergebniss der Zerlegung aufstellen; 100 Theile enthalten:

Aufserdem enthalt das Moos auch eine Spur von Gallapselsaure; aber von dem Liweisstoff und Harze, de Westring als Bestandtheile desselben angiebt, onnte ich keine Spur entdecken \*).

1,6

Zuwachs am Gewicht .

# Ueber Anwendung des isländischen Mooses als Nahrungsmittel.

Nach v. Troil's Bericht werden auf Island Wanrungen in die Gegenden angestellt, wo das Moos Schst, von wo man es in Sacken heimführt. Es wird rauf ausgelesen und anhängende Unreinigkeiten mit Vasser abgewaschen; wo es dann getrocknet und zu schl gemahlen wird. Zwei Theile von diesem Mehl it man für eben so nahrend, wie einen Theil Veitzenmehl. Um es anzurichten, wird es erst 24 unden in Wasser eingeweicht, und darauf mit

Der Hn. Verf. hat seitdem seine Untersuchungen bei mehreren andern Moosen vergleichend fortgesetzt. Wir werden
diese ebenfalls bald mittheilen.

G.

Molken oder Milch zu einem Brei gekocht, den man katt geniefst.

Dieses Moos wachst in Schweden bekanntlich in mehreren Gegen ein in Lete ehthelier Menge. Ich fand es in Uplat d. Sir 'ermananad, Netike und Ostgothland, und Hesterig in größter Menge in Dalama. Se telem wir aus der Islander und einheimsscher Aerzte Erfahrung wissen, die dieses Moos eint gesunde und nahrhafte Speise gewahrt, mussen wir nothwendig daran denken, dieses freiwiltige Geschenk unseres in diesem kalten Klima weniger fruchtbaren Bodens nicht langer unbenutzt zu lassen, und es auch in andern Gegenden, die seinem Wichstrum augemessen sind, und wo es den Anbau eintraglicherer Gewächse nicht hindert, einheimuch zu machen.

Bisher fand bei dem Moose noch der Umstand atatt, daß der darin befindliche bittere Stoff allen Zubereitungen anhing und sie unschmackhaft machte, so daß man sich seiner nur in der hochsten Noth als Heitunttels oder zu einem Nothbrode bediente. Jetzt haben wir Hesteing's Vorschlag, es mit Atkali auszulaugen, ein Mittel zu danken, daraus eben so wehlschmerkende und augenehme Speisen bereiten zu konnen, wie aus einem andern starkmehlartigen Nahrungsmittel.

Wir haben aus der obigen Zerlegung gesehen, daß der bitiere Stoff, wie das farbende Extract, von reinem Wasser nur in unbedeutender Menge aufgennommen werde, sehr leicht dagegen noch Zusatz von komensaurem Kali, ühne daß dieses das Starkemehr augreift. Wolfte man hierzu jenes Alkali mreinem Zustande anwenden, so würde dieß zu theuer

### über das Isländische Moos.

msfallen und dem Zweck nicht besser entsprechen, is eine gewöhnliche Bücklauge aus Asche, die dasselbe Alkali enthält, nur mit einigen Salzen und fremdartigen Stoffen vermischt, welche in diesem Falle von gar keinem Einflusse sind. Die Bucklauge ist überdieß ein Ausziehungsmittel, das auch der Kernste sich ohne Kosten verschaffen kann.

Das beste Verfahren zur Entfernung des bittern Btoffes aus dem Moose ist das folgende:

I Find gereinigtes und l'ein zertheiltes Moos wird mit 2 Kannen ( i Kanne = 132 fi. Kub. Zoll oder = 8 Quartier oder 8 Pfd.) Wasser und 1 Kanne gewohnlicher Bücklauge übergossen. (Die von mir schranchte Lauge enthielt in 1 Quartier ungefahr & Loth Salze, wovon der größte Antheil kohlensauerliches Kali war.) Auf die Stärke der Lauge kommt ubrigens nicht so gar viel an; nur muß man darruf sehen, daß sie nicht zu stark sey und nicht an-🔐ers als verdünnt angewandt werde; da sie immer winen Antheil atzendes Kali enthalt, welches das Starkmehl auch im Kalten auflöst, und sie daher bei u großer Starke auch einen Theil der nahrenden Bestandtheile des Mooses ausziehen könnte. Das Canze bleibt 24' stehen und muss unterdessen einigemal umgernhrt werden, woraul die Lauge abgegoszen wird, die nun schwarz oder dunkelbraun und unbeschreiblich bitter ist. Das Moos wird gelinde mit den Handen ausgedrückt und zwei bis dreimal mit kaltem Wasser abgewaschen. Dann wird es mit mehr Wasser übergossen und wieder 24' stehen ge-Jassen. Diess ist zureichend, um ihm die Bitterkeit so zu benehmen, dass die daraus zugerichteten Speigen nicht den mindesten Beigeschmack haben; ofters

zeigt sich zwar die Brühe beim ersten Aufsieden noch ein wenig bitter, was aber verschwindet, in dem Masse wie das Stärkmehl sich auflöset. man aber dem Moose jede Spur von Bitterkeit ent ziehen und eine ganz farblose Gallerte erhalten, so muss man die Auslaugung auf die vorige Art nochmals wiederholen, wo dann der Prozess drei Tage dauert, was indessen in den meisten Fallen von keiner großen Bedeutung seyn wird. Beim Ausdrucket des Mooses muss man gelinde zu Werke gehen, denn wendet man dabei gewaltsames Pressen an. z. B. durch Ausringen in einem Leinentuch, so findet man in der ausgepressten Plüssigkeit eine Menge kleiner undurchsichtiger Körner, welche reines Moos-Starkmehl sind, das durch das Ausringen losgemacht und durch das Tuch gegangen ist. Ein auf solche Weise ausgepresstes Moos giebt durch Kochen bedeutend weniger Gallerte.

Das ausgedrückte Moos, welches nun blos noch die elsbaren nahrenden Bestandtheile enthalt, wird langsam mit  $1\frac{1}{4}-1\frac{3}{4}$  Kannen Wasser bis auf  $1-1\frac{3}{4}$  eingekocht, worauf man die Flüssigkeit noch siedend durch einen Seiher laufen laßt, und den Rückstand dann noch heiß in einem Leinentuche auspreßt. Die erhaltene Brühe ist Anfangs klar, wird aber nachher undurchsichtig, und wenn das Moos nicht gut ausgelaugt war, fallt ihre Farbe zugleich ins Braunc. Beim Abkühlen bedeckt sie sich mit einer Haut und gerinnt zu Gallerte. Diese ist, wie die schleimigen Stoffe im Allgemeinen, fast ganz ohne Geschmack und bedarf würzender Zusätze, um ein augenehmes Gericht zu geben.

Wird sie mit Zimmet und Rosinen aufgesotten and dann mit etwas Rheinwein und Zucker versetzt, erhalt man eine Suppe, die auch ein feinerer Gaumen schwerlich von Sagosuppe unterscheiden können wird. Man kann auch ein Gelee davon bereiten, wenn man die Brühe so stark macht, dass sie beim Erkalten steif genug gerinnt, um sie in Formen bringen zu können. Fur diesen Fall muß man das Moos mit so viel weniger Wasser kochen, damit die Bruhe gleich nach dem ersten Kochen hinlanglich Jest gerinnt, denn eine zu dünne Brühe ist nachher schwer zu einer steifen Gallerte zu bringen. Pfund Moos giebt Eine Kanne ziemlich steifer Gal-Berte, die jedoch noch nicht mit Beibehaltung der Form aus den Gefassen geschlagen werden kann. Eine au dunne Brühe kann man auf zweierlei Weise vermarken: 1) man lasst sie gerinnen, und wenn das Wasser am Rande der Gallerte sich abzusondern anlangt, bringt man sie auf ein reines Leinentuch, damit das überslüssige Wasser ablaufe und die reine Gallerte zurückbleibe, die man nachher in einer Pfanne uber gelindem Kohlenfeuer zergehen laßt and mit Zucker, Wein, Citronensaft u. dgl. versetzt. worauf sie beim Abkühlen ganz steif wird. Um ihr, wenn sie nicht ganz klar ist oder ihre Farbe ins Graue fallt, ein angenehmeres Ansehen zu geben, tann man sie mit etwas Coschenille farben; die Farbe wird indessen nicht sehr hoch, sondern mehr dunkelroth. 2) Man dunstet die Brühe schnell, durch mpunterbrochenes Sieden, ab, so dass unterdessen die Wasserdampfe den Zutritt der Luft von der Flüssigkeit abhalten, und dadurch so viel möglich die

Veranderung des gerinnenden Stoffes verhindern; von welchem oben gesprochen worden.

Man kann mit dieser Gallerte auch eine Art Milchspeise bereiten, wenn man die noch heiße und mit Vanille und Zucker gewürzte Gallerte mit etwas gutem Milchrahm vermischt. Die Gallerte mit dem Milchrahm zusammen zu kochen gehet nicht, indem dieser davon, wie von allen concentrirten Schleimen, gerinnen gemacht wird. Wie mir schemt, ist die Vanille für diese Gallerte ein besseres Gewinz, als irgend ein anderer Stoff. Es liegt übrigens außer den Grenzen meiner Arbeit, mich über die mannigfaltigen Zurichtungsarten dieser Gallerte auszulassen, womit auch ohnehin ein erfinderischer Koch selbst amzugehen wissen wird.

Der unauflosliche Theil von dem gekochten Mouse ist aufgeschwolfen, gleich halbgekochter Sago und schmilzt fast im Munde. Proust wurde dadurch veranlasst, ihm mit Oct als Sallat anrichten, oder mit Mandeln; Citronenschalen und Zucker dampfen zu lassen. Westring hat ihn auch auf ähnliche Weise subereiten lassen, und beide beschreiben ihn als im Munde zerschmelzend. Ich hahe auch dergleichen Gerichte nachgemacht, und sie ganz schmackhaft gefunden; aber eine Unannehmlichkeit haben sie, wegen welcher sie schwerlich eine Speise für leckere Gaumen werden können. Es schweilen nämlich nicht alle Theile des Mooses gleich vollkommen; ob diese Verschiedenheit von ungleichem Alter oder andern Ursachen herrührt, weiß ich nicht. Sie macht aber, dass heim Kauen unter der gallertartigen Masso zähe, fadige Theile merklich werden. Ich habe diesem Uebelstande weder durch die sorgfaltigste Reinigung, noch durch langwieriges Kochen abhelfen konnen; durch sehr feines Zerhacken wird er um rieles gehohen, und durch Pülvern würde er natürlich ganz zu entfernen seyn. Uebrigens hat dieses Gemüse den Vorzug, daß es ganz geschmacklos ist und es also ganz auf der Kochkunst beruht, ihm einen beliebigen Wohlgeschmack zu gehen.

Es ist gar nicht zu bezweifeln, dass nicht dieses Moos ein besseres Nahrungsmittel sey, als alle andere frische Vegetabilien, die Samen der Getreidearten ausgenommen; und daß es da, wo es zu Hause ist, die Bedürsnisse der Armen zu einem sehr gro-Gen Theile befriedigen konne. Aber es hat noch den unschatzbaren Vortheil, daß es olme sonderlich kostspielige Zubereitungen sehr lange unverandert aufbewahrt werden kann, und daß es daher an Bord der Schiffe auf langen Seereisen, wo Erfrischungen selten zu bekommen sind, den Mangel frischer Pflansen ersetzen kann, die so nothig sind zur Erhaltung der Gesundheit des Schiffvolks, bei dem beständigen Genusa gesalzener Speisen und bisweilen langdauernder Einwirkung von Kalte und Feuchtigkeit. Ich bin überzeugt, dass, wenn die Kriegsslotte im Verlauf des Seezuges im vorigen Sommer dieses Nahzungsmittel gehabt hatte, die bosartigen Krankheiten. welche auf ihr ausbrachen großen Theils ausgeblieben seyn wurden. Auch scheint es mir, daß dieses Moos selbst fur den Tisch vermogender Personen em sehr pafsliches Wintergemuse seyn mußte.

Das Moos zu diesen Zwecken vorzurichten, müßte man es trocknen und dann zu grobem Mehl mahlen lassen, worauf es nur einen geringen Raum einnimmt. Dieses Mehl giebt sodann nach gehöri-

gem Auslaugen zwei Gerichte, eine nahrende Supper und ein weiches Gemüse, das zu den getrockneten, geräucherten, und gesalzenen Speisen des Seevolks und der Armen sehr wohl passt.

Moge übrigens das Interesse des Gegenstandes meine Umständlichkeit entschuldigen.

# Anmerkung des Vebersetzers;

Die vorliegende Abhandlung ist nicht nur dadurch wichtig, dass sie merkwindige nabere Ausschlüsse über die Beschassenheit des islandischen Mooses giebt, sondern auch durch mehrere Beobachtungen und Bemerkungen über die chemische Analyse der Pflanzen überhaupt. Ich erlaube mir in letzter Hinsicht einige Betrachtungen über Gegenstande, die mir meht hinlanglich beachtet zu werden scheinen; insbesondere durch die Bemerkungen des Hrn. Verf. über das Extract veranlasst. Den Lesern der beiden Reihen meines Journals und des Jahrbuchs der Pharmacie ist es bekannt, wie ich mich bei mebreren Gelegenheiten über die auch von dem Verf. gerugte \*Unbestimmtheit des Begriffes vom "Extractivstoffe" geäußert habe. Herr Schrader hat ihn unlangst (G's Journ. für Chem., Phys. u. Min. Bd 8. S. 548 f.) genauer festzusetzen gesucht. So viele verdienstliche Erläuterungen seine Arbeit auch gewährt hat. so scheint es mir bei strengerer Kritik doch, dass sie uns durch Einseitigkeit in der richtigen Ansicht der Ganzen zurückgesetzt liabe.

Die Versuche des Hrn. Schrader's beschäftigen sich vorzüglich mit der sogenannten Oxydirbarkeit des Extractivstoffes, die er als eines der Kennzeichen desselben aufgestellt hat. Aber gerade in dieser Hinsicht scheinen mir die Versuche sehr mangelhaft und unvollstandig zu seyn. Es ist zur Vergleichung kein einziger Gegenversuch gemacht, ob derselbe Stoff nicht auch Veränderungen, und welcher Art erleide, wenn er in vielem Wasser aufgelost 50- 100 mal bis zur Trockne abgedampft wird beim Aufschluss der Lust, schon durch die blose Einwirkung der Hitze, Es ist gar keine Rücksicht darauf genommen, ob jene sogenaunte Oxydirung in manchen Fallen nicht blos Absonderung eines schwer - nur in vielem oder in heißem Wasser auflöslichen Stoffs ist, wie es unter andern offenhar bei der China, zum Theil wenigstens stattfindet.

Dann scheint man immer noch nicht darauf eingehen zu wollen, was denn jene "Oxydation" für
einen Sinn habe, und was dabei vorgehe, was ich
neulich wieder in meinen Bemerkungen über die
Gewinnung des Indigs aus Waid in Anregung
brachte, und worauf ich auch bei Schrader's Abbandtung-durch die Anführung der Saussure'schen
Beobachtungen deutete.

Ist wohl eine einzige reine und bündige Erfahrung für den Satz vorhanden, daß ein sogenannter Extractivstoff sich mit dem Sauerstoff verbinde und, vorher in Wasser aufloslich, durch diese Verbindung in den neuen Zustand eines in Wasser unaufloslichen Stoffes trete? Giebt es einen Versuch, durch welchen die Erklarung ausgeschlossen würde: jener wahrend des Abdampfens angeblich mit Sauerstoff in Verbindung getretene und dadurch unaufföslich gewordene Stoff sey ausgeschieden, gefället, dadurch daß ein anderer Stoff, der ihn autgelost hielt, sich in dem Prozesse mit dem Sauerstoffe verband, oder sonst eine Veranderung erhtt? oder die: daß in jenem Prozesse irgend ein Stoff eine solche Veranderung erleide, daß er in einen aufloslichen und eines unaufföslichen zerfallt? u. s. w.

Man sage hier nicht: dass es sürs erste auf sich beruhen könne, wie der Vorgang bei dieser Oxydation beschaffen sey; dass, auch bei der Unbekanntschaft mit diesem Punkte, die Oxydation selbst doch immerhin als Charakter des Extractivstosses ausgestellt werden könne. Denn für einige der angesührten Falle wäre dieses ungegründet; und dann vergasse man dabei auch, dass Oxydirung und Hydrogenirung ein allgemeiner Character ist, der nicht füglich auch zur Auszeichnung eines einzelnen Stoß dienen könne \*).

<sup>\*)</sup> Daher ist auch dieses Kennzeichen des Extractivitosses für auch von gar keiner Bedeutung, sondern es bedarf noch anderer daneben zu seiner Unterscheidung. Wie sehr und dagegen die annet so leicht in einander umzubildendes Schleim, Starke, Zucker z. B. durch ihr Verhalten mit Salpetersaure von einzuder geschieden, oder durch ihr Verhalten in der Gahrung. In Hinsicht auf letzte sagt lie-Schrader: "Sein Verhalten (des Extractivatosses) gegen die atmosphärische Luft und seine Aussosichkeit nahern ihs etwas dem Zucker, nur durch die Gahrung und durch die Production derselben wird dieser wieder von ihm getrennt, leh muß gestehen, daß mir nicht beifallt, welches Vorsalten des Zuckers gegen die atmospharische Luft, dem ust des Extraktivstosses verglichen wird. Herr becheuder hief

Dazu kommt, dass der sogenannte Extractivstoff die von Ihn. Schrader herausgehobene Erscheinung keinesweges allgemein und nicht zu jeder Zeit zeigt. Bucholz bemerkt (Taschenbuch für Scheidekunstler u. s. w. 1811. S. 39 f.) von dem, auch durch Schrader untersuchten, der Seisenwurzel ausdrücklich; dass er auch nach smaligem Abdampten der sehr verschunten Auslösung keine Spur Pulveriges absetzte: Mir hat es in diesem und in andern Fallen eben so scheinen wollen, und Hr. Schrader wird sich erinnern, wie gerade diese Beobachtung die Veranlasung war, dass ich ihn in Berlin um die Anstellung der in jener Abhandlung erwahlten Versuche bat.

Herr Schrader gesteht in seiner Abhandlung selbst, dass der Extractivstoss aus mehreren Pslanzen jene Eigenschaft nur in geringem Masse besitze: aber, sagt er, dieses darf nicht auffallen, da auch die Metalle in sehr verschiedenem Grade oxydirbar sind. Ich muss gestehen, dass mir dieses Gleichniss etwas gezwungen herbeigeholt scheint: denn in dem, was als wesentlicher Character eines Stoss, oder einer Reihe von Stossen, angesehen werden muss, zeigt uns die Ersahrung sonst keine sehr große Abweichungen; und wenn daher die Oxydation, die Herr Schrader angenommen hat, ein wesentliches Keun-

meynen mag. Was aber die Gährung betrifft, so ist gerade der von ihm ausgezeichnete Extractivatoff der Seifen- und der Entianwurzel der Weingährung fähig. In mehreren Gebirggegenden, z. B. im Salzachkreise, wird bekanntlich die Entianwurzel auf Branntwein benntzt. Hier fiele also vielmehr der Zucker mit dem Extractivatoffe ganz zusammen.

zeichen des Extractivstolles ist, so wird es hochst wahrscheinlich nur wenige Stufen derselben gebenund diese werden ohne Zweifel auch hier "ponderd et mensura" von der Natur bestimmt seyn, so gut wie bei den Metallen u. s. w.

Aus einem andern Gesichtspunkte erscheint jenes Gleichniss noch unpassender: allerdinge ze gen die verschiedenen Metalle ein sehr verschiedenes Verhaltnifs zu dem Sauerstoff; aber mit diesem Sanerstoff verbinden sie sich dann doch, wenn er ihnen auf angemessene Weise dargeboten wird, das Gold wie das Eisen, und es bildet sich nun die besti unte Verhaltnißmenge von Oxyd. Der Extractivstoff dagegen ist, nach Schrader's Angaben, aus allen Pflanzen zwar allgemein durch ein und dasselbe Mittel oxydirbar, ( - es giebt keinen "edlen" Extractivstoff, wie edle Metalle; - ) aber der aus der einen Pflanze nnendlich weniger, als ans der andern; ja, was noch auffallender ist, ein und derselbe Extractivstoff ist im Anfange weit leichter oxydirbar und späterhin sinkt die Oxydirung bis zu einem Minimum herab! Etwas, wovon uns die Geschichte des Sauerstoffs meines Wissens noch kein Beispiel darbietet, und was das Ganze sehr verdachtig macht: denn ist einmal ein Stoff der Verbindung mit einem andern überhaupt fähig, warum geht dann nur ein Antheil davon diese Verbindung ein, obgleich sich dem Ganzen unbeschränkte Gelegenheit dazu darhietet? Ob das Erzeugniss jener Oxydirung des Extractivstoffs in den verschiedenen Pallen verschiedene Verhaltnissmengen von Sauerstoll enhalte: dieses ist gar noch meht zur Sprache gekommen, obwohl eigentlich dieser Punkt ins Auge zu fassen ist, wenn

chen wird, da das Uchage si han an dischwerte oder lachtere Verhudharkeit mit bein Sa erste i bezieht, je nachdem er auf diese oder jene Weise dargeboten wird.

Doch das eben Gesagte betrifft nur ein Lozelbes. West mehr lasst sich im Mennemen er mern. Man hat unsere jetzige Zerlei urgsart gar sehe uber die fridere erhoben. Ich zwenele in lessen, dats bei genauer Ansicht man sehr viel Grund dazu labe, und auf die meisten Pflinzen-Zerlegungen, die etwa nach Hermbsteidt's Anleitung angestellt sind, wird man mit gutem Gewissen das "matato nomine de te fabula narratur" anwenden durfen. Ist es nicht wirklich um unsere Pflanzen - Zerlegungen meistens ein gar sonderlichts Ding? - Wenn wir in einen Morser thaten einen Menschen, dann einen Pavian, weiter einen Tiger, hierauf em Lamm u. s. w., sodann wieder ein Sangthier, einen Vogel und so weiter herab, strefien sie einzeln zu Brei und behandelten diesen dann mit Wasser, Alkohol, Aether u. s. w.: was winde dieses wohl geben? Es ware vielleicht zu wünschen, von Hrn. Vauquelin, der in Zerlegung organischer Korper so Vieles gethan hat. eine Arbeit solcher Art angestellt zu sehen; denn Unreli die Vergleichung ihres Erfolges mit demjenigen, welchen wir auf andere Weise erhalten, wurde sie uns einen Maßstab geben, für unser Verfahren mit den Pflanzen, das viel besser doch in der That nicht ist, als ich gleichnisweise auführte, wenn man auch die Verschiedenheit zwischen Thier und Pflanze in Anschlag bringt,

Allgemeinen gewohnliche Verlahren bei der Analyder Pflanzen und Pflanzentheile nicht untzliche Resultate gewähren konne, z. B. für die Pharmacie und Therapie, die Branntweinbrennerei, Gerberei u. s. weben so wenig will ich bestreiten, daß es mit in des Untersuchungsprozeß eingehen konne, so gut, wir dieses jetzt bei der trocknen Destiffation, oft auf ein belehrende Weise, der Fall ist. Auch ist leicht ein zusehen, daß in den meisten Fallen nicht wohl ein anderer Weg moglich seyn wird.

Ich wünschte durch das Gesagte nur, zu der bei Vielen nicht sehr lebendigen Erkenntnifs zu bringen, was man an dem jetzt gewöhnlichen Verfahren eigentlich hat, wenn man es so dürr und dirrftig anwendet, wie etwa Hermbstadt's Werk dazu Ankitung giebt. Es ist einleuchtend, dass bei solcher Behandlung eines organischen Korpers, der in verschiedenen Gefassen verschiedene Stoffe führt, wahrend dieser Behandlung schon, eine mehrfache Reacton in demselben eintreten kann, mancherlei Verbindungen und Trennungen vorgehen müssen, von welchem Allem wir nichts gewahr werden.' Nichts atderes, als dieses, kann der Grund seyn, dass wir von demselben Körper zum Theil sehr abweichende Resultate erhalten, je nachdem der Gang bei der Zerlegung dieser oder ein anderer war, wie davon auch Hr. Berzelius in der vorstehenden Abhandlung cit Beispiel anführt. Dazu kommt, daß selbst das Wasser, der Weingeist u. s. w. besonders wenn sie @ der Wärme und unter Zutritt der Luft wirken, keinesweges immer blos leidend sich verhaltende Auflösungsmittel sind, wie Viele noch glauben, etwa

well die damit behandelten Körper nicht braun und schwarz werden und brenzlich riechen; es kommt weiter dazu die so ungemein große innere Beweg-lichkeit und Veränderlichkeit des organischen Stoffs, wovon die neuere Zeit uns so auffallende Beispiele gegehen hat, und die um so mehr in Betracht gezogen werden muß, da sich auch gezeigt hat, daß Stoffe von sehr verschiedenen Eigenschaften in den Verhaltnißmengen, ihrer ganz gleichen Grundstoffe auf eine wenig oder kaum merkliche Weise von einander abwichen, so daß ihre Verschiedenheit nur von der Bestandweise jener Grundstoffe, ihrer Begeistung, oder wie man sich die Sache vorstellen mag, abhangen konnte.

Stellt man also die Zerlegung der Pslanzen nicht blos zu einem technischen Zwecke an, sondern will man durch sie auch einen wissenschaftlichen erreichen, soll sie uns Blicke thun lassen in das innere Leben einer Pslanze, uns Außehlüsse geben über Pslanzenwachsthum überhaupt, über die Erzeugungund Umwandlungsprozesse der verschiedenen Stoffe in einzelnen Pslanzen, und in ganzen Geschlechtern und Familien, so muß man sich nach Mitteln umsehen, durch welche die angeführten Unvollkommenteheiten der Zerlegungsmittel wenn nicht gehoben, doch möglich unschadtich gemacht, und ihrem Einstelle nach geschatzt werden können.

Dazu giebt es mehrere Wege, und auf jeden haben wir, zum Theil schon seit langerer Zeit, einzelne schone Erfahrungen gesammelt, die leider zu wenig henutzt werden. Der erste ist, daß man bei der chemischen Analyse die Naturgeschichte der Pflanzen zu Hülfe nimmt, d. h. sich hei derselben

von physiologischen Rücksichten leiten lafst, und bei der einzelpen Pflanze immer den in den ganzen Geschlechtern und Familien ausgesprochenen (h tracte) ins Auge faßt, und die besondere Wirksamkeit der Zerlegungsmittel darmach zu beurtheilen und zu schatzen sucht. Defshab mussen denn immer cergleichende Reihen von Ze legungen angestellt werden, nicht nur von mehreren Pflanzen aus derselben Pamilie und verwandten aus andern angrenzenden sondern auch mit einer und derselben Pflanze in verschiedenen ausgezeichneten Wachsthumsperioden um aus dem Erscheinen, dem Verschwinden der verschiedenen Stoffe, den etwaigen Abanderungen einet und desse'ben in den verschiedenen Abschnitten det Pflanzenlebens Schlüsse über ihre Bildung und Umbildung ziehen zu können. Sehr wichtig ist her auch der nuch wenig beachtete Gegensatz zwischen dem unterirdischen und oberirdischen Theile der Pflanze, für dessen große Witksamkeit in dem Assimilirung - und Secretionsprozesse der Pflanzen mehrere Etfahrungen sprechen. Ausgezeichnete Arbeiten, in diesem Sinne unternommen, haben wir aus Kielmeyer's Schule erhalten, und sie zeigen uns, was hierin für die Wissenschaft gewonnen werden konste, wenn zu Untersuchungen von Pflauzen außer der Grabtheit im Experimentiren und der Kenntnits der he rauf und auf die Sache selbst sich beziehenden Details auch jene Rücksichten genommen winden.

Der andere, mit dem vorigen zu vereinigende, Weg ist, daß wir bei den zerlegenden Untersuchungen von Pflanzen sorgfa tiger auf die Erfahrungen achten, deren die Chemie über die Umbildung der verschiedenen Pflanzenstoffe in einander und Zuruck-

bildung uns einander uns schon viele hat machen lasren. Diese Erfahrungen mitssen uns bei den im vo-Yigen Absatz erwähnten Beobachtungen und den dar-🌺us zu zichenden Folgerungen einerseits leiten, eben so wohl, wie anderseits die bei Untersuchungen gedachter Art wahrgenommenen Erscheinungen als Kriterien jener Erfahrungen oder wenigstens der Richtigkeit ihrer Ausicht dienen, auch uns Winke sur Leweiterung unsers Wissens über diesen Gegen-Mand geben können, nicht nur in Hinsicht auf Stoffe, wiber deren eigentliche Bi dung wir noch nichts wisen, sondern auch in Hinsicht auf den verschiedenen Bang, den die Natur nach den Umstanden bei Bil-Mung cines und desselben Stoffes nimmt, was wahrschemlich der Grund von dem Dunkel ist, das so manche dieser Vorgange noch umhüllt. Für diesen Gesichtspunkt hat uns Wahlenberg in seiner schöpen Abhandlung über den Sitz der nachaten Bestandcheile der Pflanzen (Gehlen's Journ, f. Chem., Phys. . Min. Bd. 8. S. 92 fg.) eine Grundlage gegeben, die es wohl verdient, dass wir weiter darauf fortbauen. Wir winden hierin sieher große Fortschritte machen, wenn die erwähnten Erfahrungen über die Umhildung der Stoffe sich nicht so oft blos mur darauf beschrankten, daß diese Verwandlung vor sich gehe, sondern auch die Art und Weise dabei, so wie Werth und Bedeutung derselben in dem Pflanmenernahrungs - Prozefs, bekannt waren, und hierauk Torzüglich missen sich künftig unsere Bemuhungen cichten. Viel Licht in dieser Hinsicht, und über den Werth der gewöhnlichen Pflanzen - Zerlegungen, würden wir auch erhalten, wenn man Untersuchunon anstellte über die Wirkung der einzelnen reinen

#### Gehlen

mter manniglaltigen bestimmten Umstaninsertion gesetzt und almliche Prozesse damit
wurtt wurden, wie sonst in den Analysen
eut. Aus Untersuchungen dieser Art wurden
one Zweifel eben so viel, wenn nicht mehr,
besturung ziehen, als aus der Prüfung der einzelnen
solfe mit vielen und vielerlei Reagentien.

Ein dritter, bisher noch nicht betretener, und meh wohl nur in einzelnen Fällen zu gehender. Weg ware, daß man sich bemühete, die verschiedenen Safte einer Pflanze aus den verschiedenartigen Gefassen besonders aufzufangen und sie dann sowold für sich, als vorzüglich in ihrer Wirkung auf eisander, zu untersuchen. Bei den Fortschritten, die wir in der Kenntniß des innern Baues der Pflanzen gemacht haben, lassen sich sowohl wichtige Aufschlüsse erwarten, wenn man diesen Weg auch nur bei wonigen Pslanzen einschlagen und weit genag verfolgen konnte. Denn man sollte zunachst doch auch mit den Mitteln zu arbeiten suchen, deren die Natur selbst sich in ihren Prozessen bedient; und daß daraus viele Belchrung zu ziehen sey, wenn wie es auch nicht unter dem Einflusse des Lebensprinzips zu thun vermögen, zeigen uns einige Untersuchungen dieser Art mit thierischen Secretionen, die wir coenfalls aus Kielmeyer's Schule erhalten haben.

Es ist bei einigen Nachdenken leicht einzusehen, daß auch in irgend einer blos technischen, (z. B. pharmaceutischen, therapeutischen u. s. w.) Hinsicht angestellte Analysen ihrem Zweck mehr entsprechen werden, und oft um so besser, wenn und je mehr sie die in den heiden vorletzten Absatzen entwickel-

ten Rücksichten nehmen; und dass, wo man diese gar nicht mimmt, die Arbeit nicht blos weniger fruchtbringend ist, sondern Missgrisse in derselben, und grobe, sehr oft unvermeidlich sind. Aus diesem Gesichtspunkte will ich noch einige Bemerkungen machen über Anleitungen zur Ausführung von Analysen, wie man in der neuern Zeit mehrere gegeben Bei Abfassung einer solchen Auleitung hebt man einen einzelnen Gegenstand heraus aus dem Ganzen, um ihn aus einem bestimmten Gesichtspunkte zu bearbeiten. Nun scheint mir Idee und Zweck eines solchen Beginnens zu erheischen, dass man auch Alles zusammenfasse, was aus diesem bestimmten Gesichtspunkte auf den Gegenstand Bezug hat. Man sollte daher, meyne ich, in einem Werke dieser Art zuvorderst finden Bemerkungen über Wesen ider Analyse überhaupt, dann über das Besondere und Auszeichnende der Analyse z. B. der Pflanzen; man sollte gehaudelt sehen von den verschiedenen Zwecken, die bei der Analyse der Pflanzen stattsinden können, und den Rücksichten, die nach diesen verschiedenen Zwecken zu nehmen sind; · es sollten ausführlich entwickelt seyn die Schwierigkeiten, die in der Natur der Sache liegen, und welche die Erfahrung uns darin bisher hat wahrnehmen lassen, nehst den Mitteln, sie zu überwinden, oder wenigstens ihren nachtheiligen Einfluss zu mindern; es miiste sorgfaltig gesammelt und aus dem bestimmten Gesichtspunkte verarbeitet seyn, was die Chemie über die Aufeinanderwirkung der verschiedenen Pflanzenstoffe, ihre Veränderung und Umbildung unter bestimmten Umständen gelehrt, und was sich in wirklich angestellten guten Analysen in dieser Hin-

## 364 Gehlen über Pflanzenanalysen.

sicht, und über die Mittel, die wahre Gestalt unter den proteusähnlichen Verwandlungen zn erkennen, Merkwürdiges gezeigt hat; es müßte auch bei der Schilderung der Eigenschaften der einzelnen Stoffe der bestimmte Zweck mehr im Auge behalten werden, die Schilderung daher durch weg vergleichend, die Schattirungen in dem Verhalten verschiedener Stoffe za einem und demselben Reagens herausgehoben, nicht das Verhalten nur so glatte hingestellt und z. B. von einem halben Dutzend blos gesagt seyn, sie verbinden sich mit Kali, lösen sich darin auf, u. s. w. Kurz: man müsste finden, was aus dem Begriff der Sache fliesst und was man nicht findet. Sollte man sagen, dass Alles dieses nicht in eine solche Anleitung gehore, sondern als aus der allgemeinen Chemie bekannt vorauszusetzen sey, so würde ich bitten, eine so besondere Einbildung zu rechtfertigen; und dann hätte ich zu bemerken, dass nicht die Starken der Hülse bedürsen, sondern die Schwachen Und wenn man diesen zutraut, dass sie alles vorhin Gesorderte sich zu vergegenwärtigen im Stande sind, so darf man völlig sicher seyn, dass sie dieses eher noch bei dem zu thun vermögen werden, was man ihnen bisher vorzusagen beliebt hat, und dass sie dann solche Anleitungen und papierne Laboratorien (steinerner thut cs wohl Noth!) recht gut entbehren würden.

### Neues

# unmittelbares, krystallinisches Princip,

Cocculusschale des Morgenlandes (la Coque du Levant) seine gistige Eigenschast verdankt.

Vom

Hrn. P. F. G. BOULLAY.

(Aus den Annales de Chemie Bd. 80. S. 209 übers. von Profess.

John.)

Man hat den Namen Cocculus officinarum, cocc. indicus, etc. der Frucht des Menispermum cocculus, eines vielblatterige Blumen tragenden Baumes, gegeben, welcher zur Dioecia Dodecandria gehoret, und in Ostindien einheimisch ist. Diese sphärische schwärzliche, außerlich runzlichte Frucht, besteht aus einem holzigen Samengehäuse, welches einem dem Anscheine nach emulsionartigen Samen zur Umgebung dient.

Es ist bekannt, dass diese Samen vorzüglich zum Abtreiben der Würmer dienen, und dass man ihn bei einem straslichen Missbrauch, zur Erlangung eines reichlichen Fischfangs anwendet. Aber außer der daraus entspringenden Zerstörung einer großen Menge Fische, ertheilt diese Substanz ihnen gistige

### Boullay

and macht sie zu einem wahren Gifte

en dem Bestreben die Natur ihres gistigen Proen dem Bestreben die Natur ihres gistigen Proen erforschen, bin ich dahm gelangt, es rein
disoliet zu erhalten; wahrend dieses in einem
ehr hohen Grade die giftigen Eigenschaften der
mizen Körner besitzt, kann das concrete Oel, eine
meissartige Materie und eine sie begleitende farbigembstanz ohne alle Gesahr innerlich genommen werden \*...

Um aus der Schale das gistige Princip zu erhalten, und es rein darzustellen, lasst ron den vom Mark besreiten Samen in einer hinreichenden Quantitat Wassers sieden; die filtrirte Abkochung wurd durch essigsaures Blei zersetzt, aus Neue siltrirt und vorsichtig bis zur Extracteonsistenz verdunstet. Die auf diese Weise erhaltene Extractgattung wird in 40 gradigem Alkohol ausgelöst, und die Flussigkeit nochmals verdunstet; man wiederholt diese Operation solange, bis der Rückstand der Verdunstung sowohl in Alkohol als Wasser vollig ausloslich ist. In diesem Zustande enthält der Rückstand die gisige Materie, welche an einem Theile gelben Farbstoff gebunden ist. Das Wasser bemachtiget sich dersel-

e) Ich werde ungesäumt die ausführliche Auslyse des Menispermum Cocculus bekaunt machen; ich werde meine Erfahrungen vervielfältigen, um den neuen und interessanten Stoff, welcher der Gegenstand dieser Materio ist, zecht gesen kennen zu lernen.

ben auflöslichen färbenden Theile, und bewirkt die Absonderung einer Unze kleiner Krystalle, welche am Boden des Gefaßes sieh anlegen. Man muß sie mit einer neuen Quantität Wassers abwaschen, und mit Alkohol reinigen.

Die characteristischen Kennzeichen dieser neuen Substanz sind:

- 1) Eine vöhig weiße Farbe und Aehnlichkeit mit einen Salze. Sie krystallisirt in 4seitigen Prismen.
  - 2) Eine fürchterliche Bitterkeit.
- 5) 100 Theile siedenden Wassers losen 4 Theile davon auf, die Halfte scheidet und krystallisirt sich wahrend dem Erkalten wieder heraus. Diese wasserige Solution verandert weder das Lackmuspapier, noch die Veilchentinctur. Unter allen angewandten Reagentien wirkte keines auf sie.
- 4) Der Alkohol von e,810 spec. Gewicht löset iseines Gewichts von dem giftigen krystallisirten Princip auf, ein wenig Wasser fallet die alkoholische Auflosung, eine noch größere Menge Wassers macht den Niederschlag verschwinden.
- 5) Der 0,700 haltige Schweselather löset nur 0,4 davon auf. Wenn aber der Arther weniger rectificirt ist, so nimmt er eine größere Menge auf.
- 6) Das Oliven und süße Mandelol lösen diese bittere Substanz weder in der Kalte noch in der Warme auf; das flüchtige Terpentinöl übt gleichfalls keine Wirkung daranf aus.
- 7) Schwache Schweselsaure wirkt nicht auf sie; die concentrirte Saure löst sie auf und nimmt eine gelhe Farbe an; in der Warme verkohlt und zerstört sie dieselbe.

8) Die Salpetersaure loset sie in der Kalte ohn Gasentbindung auf: die Auflosung hat eine gelbe Farbe. Mittelst Warme verwandelt diese Saure sie in Kleesaure. Die Operation erfordert 16 bis 18 Theile Salpeterszure.

9) Die Salz -, oxydirte Salz - und schwefel.g. Saure haben keine Wirkung auf die bittere Materie

10) Die Essigsaure loset sie mit Leichtigkeit auf Das neutrale kohlensaure Kali fallet sie unverandert.

11' Die mit 10 Theilen Wasser verdunnte Kaliund Natronauflosung, so wie das flussige Aramonum bewirken sehr gut die Auflosung.

12) Geschmolzenes Kali, womit man sie zusammenreibt, ertheilt ihr eine gelbe Farbe, ohne darau flüchtige alkalische Dampfe zu entwickeln.

13) Diese Substanz brennt auf gluhenden Koh-Ien, ohne zu schmelzen, ohne sich zu entzunden unter Verbreitung eines weißen, hanfigen, nach Han riechenden Dampfes.

14) Man findet keine Spur von Ammoniak in den Producten der in offenem Feuer angestellten Des stillation. Es bildet sich wenig Wasser und Gas. in Verhältniss zu der Meitge leichter glanzender Kohle und dem brenzlichen gelblichbraunen, die Nase sehr reizenden, und sehr sauren Oels, welches in die Vorlage übergeht \*).

Die krystallisirte Substanz, deren Hauptcharaktere ich so eben beschrieben habe, schemt mir keine Analogie mit denjenigen zu haben, welche die Chrmie bisher ausgeschieden oder gebildet hat: 1981

John.

<sup>&</sup>quot;) Be bildet sich folglich Oel und eine Saure.

e und besondere Charactere doch davon ab.

Ihre Fähigkeit zu krystallisiren, ihre unerträghe Bitterkeit, ihre große Auflöslichkeit in Alkol, in Essigsäure, und ihre Unauflöslichkeit in
elen sind besonders merkwürdig.

Man hat den Namen bitter, oder Bitterstoff Submizen gegeben, welche in einem sehr hohen Grade esen Geschmack besitzen. So sagt man z.B. Welrs und Braconnots Bitterstoff. Man könnte mit mselben Namen, und selbst vorzugsweise diese ttere, gistige, krystallinische Substanz bezeichnen. nterdessen hat sie wenig Aehnlichkeit mit einer enge anderer ebenfalls bitter schmeckender Mateen, in welchen man sie wahrscheinlich nicht finden ird. Ich mögte daher geneigt seyn zu glauben, is die Bitterkeit kein Hauptkennzeichen sondern ur ein Nebenkennzeichen abgeben könne, weil diese igenschaft den durch ihre Gestalt und chemische igenschaften ganz entgegengesetzten Körpern zueleich angehort \*).

Gelegenheit auf einen Irrthum aufmerksam machen, worin Herr Grindel zu Dorpath ohne mein Verschulden gesallen ist. In seinem Jahrbuche auf das Jahr 1810. Th. 2. p. 108. "über die Bestandtheile der Chinarinde" heisst es: p. 113. "Was Parmentier, Paylse, Dechamp und ich, (Grindel) China- oder Cassesäure nannten, wird von einigen Chemikern, namentlich Thomson, Schrader, John, Giese u. a. Bitterstoff genannt. Namen ändern hier nichts.

Damit aber das bittere Gift eine schielliche Stellerhalten mogte, so bemuhte ich mich einen Name zu bilden, welcher zur Unterscheidung dieue

wir meynen Alle eines und dasselbe, 10 ferner p. 215. "Mil dem Namen Gallussaure, Tannin, Chinasaure u. a. bezeichet ich nur Modificationen desjenigen, was sich aus dem Pflate zenkörper dem Wasser mittheilt. Die Namen sigd mit übrigens gleich. Wenn aber nach Schrader der Extractive stoff die Lackmustingtur rothet, so let jeder Extractional sauer, warum denn nicht Kaffen - oder Chinasaure? u 💕 Um nicht durch wertläufige Discusnonen langwerig 28 werden, will ich hier blos einige Erorterungen beibringen welche mich betreffen. Furs erste weils ich nicht, wans und wo ich China - und Casseesaure mit dem Namen Bitteratoff bezeichnet hätte. Hiezu ist ger keine Veranlassung vorhanden und weit davon entfernt, habe ich schon : Jahr 1808 in them 1sten Th. meiner chem. Unters ligged die Annahme eines Bitterstoffes gesprochen, da der bittere Geschmack nur eine Eigenschaft eines Stoffes z. B. det Extractivatoffes ist, - Fure andere habe ich in dem dritten Bande meiner Analysen hinlanglich bewiesen, dass die Chinachure Eigenschaften besitzt, welche sie von allen anderen Sauren auszeichnet, (von denen ich hier nur bemerket will, dass der Tannin der Chinarinde das Eisen fallet, die Chinasaure aber die Emenaussosung gar nicht verandert, und augleich eine große Anzahl von Verbindungen, welche sio mit den Basen eingeht, angeführt. Sie kann weder eine Modification der Caffeeaubstanz, noch des Extractivetoffet eyn und demnach sind wir in unseren Meinungen noch ziemlich von einander entfernt. Ich darf endlich nicht bezweifeln, dass dieser geschickte Chemiker durch einige genaue Versuche, oder noch sorgfaltige Prufung meiner angeführten Beweise sich feicht von somem Irrthum aberzengen wird. Die Caffeesubstanz scheint sich an den Gerbestof der Fieberrinden und den der jungen Nadelhölser anstkönnte; ich suchte zugleich den Geschmack und die giftige Eigenschaft anzudeuten; der Ausdruck Picrotoxine, welchen ich dem Urtheile der Gelehrten unterwerse, schien mir geeignet, dem beabsichtigten Zweck zu entsprechen.

schließen. Den Extractivstoff, ungeachtet es in der That scheint, dass unmerkbare Uebergänge desselben in jenen vorkommen, mus ich nach meinen Versuchen als einen selbstständigen näheren Pflanzenbestandtheil betrachten, der keineswegs saure Eigenschaften besitzt. Höchst wahrscheinlich ist der Extractivstoff nie von einer freien Säure frei, und daher entsteht die Röthung des Lackmuspapiers. Schon in meiner Analyse des Orleans, welche im Magazin der Gesellschaft naturforschender Freunde zuerst abgedruckt wurde, habe ich gezeigt, dass wenn man ihn mit einem Körper verbindet, der die Säure absorbirt, jene Eigenschaft nicht mehr stattfinde. Fände sich aber eine Substanz, welche das Vermögen, Lackmuspapier zu röthen. an und für sich besälse: so darf man auch erwarten, dals noch andere Eigenschaften sie von dem Extractivstoff unterscheiden werden.

## Einige Bemerkungen

über

# Vorbeugungsmittel

gegen

ansteckende Krankheiten.

(Aus einem Briefe an den Herausgeben)

Vom

Akademiker G.EHLEN.

Der sür die Wissenschast wie sür seine Freunde so schmerzliche Tod Vogel's veranlasst mich, Ihnen einige durch die Begebenheiten des Tages in mir erregte Betrachtungen über die sauren Räucherungen Die verschiedenen Arten derselben, mitzutheilen. die Weise sie anzuwenden und die Beispiele von ihrer Wirksamkeit sind durch die bisherigen Verhandlungen so bekannt, dass es langer Zusammenstellungen davon wohl weniger bedarf, als einer Kritik der bisherigen Erfahrungen von ihrer Wirksamkeit und Unwirksamkeit. Diese muss natürlich aus dem ärztlichen Gesichtspunkte angewandt werden, und es ist sehr zu, wünschen, dass sie uns von Jemand, der die dabei nöthigen Rücksichten zu nehmen weiß, gegeben werde. Was ich Ihnen sagen will, betrifft nur die chemische Seite des Gegenstandes.

Ist Ihnen hier nicht auch die große Einseitigkeit der Ansicht aufgefallen, mit welcher man in Wahl und Anwendung der Vorbeugungsmittel zu Werk gegangen ist? Diese Einseitigkeit wird freilich nicht befremden, wenn man auf den Ursprung und die erste Anwendung der sauren Raucherungen \*) durch den Chemiker Guyton zurückgeht. Indessen muss man zugehen, dass wohl kaum ein allgemeiner wirksames Mittel, als z. B. die oxydirte Salzsaure, gefunden werden konne, wenn von dem Gesichtspunkte ausgegangen wird, dass die Ansteckung durch substantielle Miasmen bewirkt werde, ' welche in die Lust übergegangen sind, durch deren Reinigung von denselben, vermittelst jene Miasmen zersetzender Raucherungen, die Ansteckung verhiltet würde:

Die Geschichte der ansteckenden Krankheiten zeigt aber, dass diese Ausicht viel zu beschränkt ist, und darin viele Erscheinungen, die sich in denselben zeigen, nicht in Rechnung gebracht sind. Hiervon ausgegangen, und von den verschiedenen Gestalten, welche jene Krankheiten annehmen, so wie von der verschiedenen Art, wie die Systeme des Körpers in verschiedenen Fällen angegriffen sind, muss man es sehr wahrscheinlich finden, dass die sauren Räucherungsmittel bei größerer Ausmerksamkeit nach ihrer verschiedenen Natur auch Eigenthümlichkeiten zeigen werden, wegen welcher das

Mämlich der mit Mineralsäuren. Denn die Räucherung mit Essig ist sehr alt, und vermuthlich wurde G. durch diese auf die mehreren Umständen (wie in der Kirche zu Dijon) angemessnere mit Salzsäure u. s. w. geleitet.

### 374 Gehlen über Vorheugungsmittel

eine vor dem andern in bestimmten Fallen Vorzügt hat; und daß unter diesen Fallen auch solche sext konnten, wo eine desoxydirende Saure, wie die schwefelige, (deren Anwendung im Großen seht leicht ware,) dienlicher seyn wurde, als die oxydizenden \*,.

Für noch wahrscheinlicher sollte man es, meyne ich, halten, daß es l'alle geben werde, in we'chen saure Raucherungen unwirksam, (wie schon behauptet worden ist und selbst nachtheilig und diesen gerade entgegengesetzte, namlich alkalische (durch Erwarmung eines schwach angefeuchteten Gemerges von Salmiak und, Kalk etwa,) angezeigt sind; i.berhaupt Falle, in welchen auf verschiedene Art angewandte alkalische Substanzen von wohlthatigem Low flusse sind. Auch wissen Sie, das Mitchill - n.t. gleicher Einseitigkeit - den Gebrauch der Saves ganz verwirft, und dagegen alles Heil von alkalischer Lauge erwartet, die sein acide septique - nach im der Grund ansteckender Krankheiten - einsaugen soll. Daß er Erfahrungen für sich hat, laßt salt nicht laugnen: Sie durfen Sieh nur, statt aller, an den bewahrt gefundenen Nutzen des frischen Ausweißens mit Kalk erinnern. Bekanntlich sind frisch getinchte Zimmer Gesunden zuwider und werden

<sup>\*)</sup> Abgesehen davon, dals die Anwendung nicht so allgemein seyn konnte, mulste man unter den Sauren von dem twechenden Wesen der Nordhäuser Vitriolsaure, durch gehodes Erhitzen derselhen in den Zimmern entwickelt, große Wukung erwarten. Meiner Erfahrung nach sind dreie Dample, wenn sie nicht etwa zu dicht sind, nicht beschwerlich.

für nachtheilig der Gesündheit geachtet; es könnte aber wohl unter den ansteckenden Krankheiten solche geben, wo die Kranken sich in neu getünchten Zimmern eben so erleichtert, erfrischt, fühlen, wie van Stipriaan-Luiscius von der Räucherung mit oxydirter Salzsäure erzählt (N. allg. Journ. d. Chem. Bd. 2. S. 612.), oder wie bei Lungensüchtigen, wenn sie sich in Kuhstallen aufhalten:

Von Einem Mittel mögte ich große Wirksamkeit erwarten, namlich vom Feuer. Man müßte in den Krankensälen große Kohlenbecken in Glut erhalten, welche mit Kohlen genahrt würden, die man außer den Salen in Brand gesetzt hatte. Man konnte auch, besouders, wenn etwa das Hospital in einer Kirche errichtet ist, wirkliches Flammenseuer unterhalten, aus gut getrockneten dunnen Hobelspänen, die unter Zurichtungen verbrannt würden, dass sie sich völlig verzehrten, ohne Rauch zu erzeugen. Sie sehen leicht ein, dass es mir nicht etwa um die erzeugte Warme zu thun ist, sondern um das Feuer, die Flamme, als solche. Nicht zu gedenken der Wirkung des Feuers an sich, müssen Sie die starke und weit verbreitete Bewegung, das Wogen und Zittern der Lust über einem mit glühenden Kohlen gefüllter Ofen, (das gegen helles Tages- oder Sonnenlicht leicht wahrzunehmen ist.) bemerkt haben, um ebenfalls zu dem Glauben gebracht zu werden, dass hier wohl Prozesse entstehen können, die in erwähnter Hinsicht von großem Einfluß seyn müssen.

Tauschen mich Erinnerungen nicht, so hat man nuch in einigen Gegenden an Orten, wo ansteckende Fieber herrschten, große Feuer auf freien Platzen interhalten.

#### 376 Gehlen über Vorbeugungsmittel

Ich weiß nicht, ob Sie glauben werden, mich hier auf die nachtheilige Wirkung aufmerksam machen zu missen, die das Verbrennen von Kohle oder gar Holz nach der gewöhnlichen Meinung herrore bringen. Es ist mir sehr wolll bekannt, dass man zo B. bei der Warnung, keine Kohlentopfe in kalte Schlafzimmer zu nehmen . seit Lavoisier fast immer noch hinzusetzt. dass nicht etwa nur dampsende Kohlen, wie man gedacht hatte, sondern gluhende Kohlen überhaupt, wegen der durch sie gebildeten unathembaren Kohlensaure, nachtheilig seyen. Ich muss Ihnen aber gestehen, dass es mir scheine, man sey hier zu weit gegangen und habe, indem man de Sache ganz handgreislich zu erklaien glaubte, einseitig sehr wesentliche Umstände übersehen und erste der richtigen Ansicht entrückt. Man dachte z. B. an den sehr einfachen Umstand nicht, daß die Menge von Kohlensaure, die aus den Kohlen, wenn sie auch vollstandig verbrannten, entstehen konnte, gegen den Lustraum des Zimmers in den meuten Fallen nicht so hedentend war, dass die Lust dadurch todtlich werden konnte. Ihr Bruder, der Professor in Konigsberg, ist nun, auch durch Gegenden gekommen, wo er auf dem Lande, besonders it dem großen Zimmer des Wirthshauses, die großen Kohlenbecken aus Lehm auf dem Boden in der Mitte des Zimmers bemerkt haben wird, welche un fahr 1 1 bis 2 Fuss im Durchmesser und 1 Fuss Hobe haben, und die im Winter, besonders zu Nacht, mit Kohlen aus den dortorts gewaltigen Oefen nach dem volligen Ausbrennen des Holzes vollgefüllt werden, die man darin verglichen lasst. Ich habe selbst mehrmals auf Reisen in der Nahe eines solches

"brasero" auf Streu geschlasen und mich dabei vollkommen wohl besunden.

Es ist noch ein Dunkel über den Fallen, in welchen in die Schlaszimmer genommene Kohlentopse tödtlich wurden. Mir ist es wahrscheinlich, dass sich in solchen Fällen durch Nebenumstände wirklicht ein giftiges Miasma bildete, dem ein Kohlenwasserstoff oder Kohlenwasserstoffoxydul zum Grunde lag. Wer haufig Holzkohlen gebrancht, dem werden öfters die besondern mannigfaltigen Gerüche aufgefallen seyn, welche sie beim Anbrennen von sich geben, die bei denselben Kohlen zu verschiedenen Zeiten verschieden sind und auch nicht immer stattfinden, ohne dass man doch im eintretenden Fall eine ihnen selbst fremde außere Ursache des Geruchs bemerkte. Auch sprechen für diese Ansicht die Erstickungsfalle von zu frühem Verschließen des Ofens vor völligem Ausbrennen des Holzes. Mir ist noch immer eine abnliche Gefahr in lebhastem Andenken, in welcher ich selbst mich als Student in Königsberg einmal be-Eines Nachmittags auf dem Eise gewesen, hatte ich beim Schlasengehen die nassgewordenen leinenen Strümpfe in die Osenröhre gelegt. Gegen Morgen war, diessmat über die Gebühr, Feuer in dem Ofen gemacht und die Strümpfe brannten an. Ich erwachte ganz betäubt, in dem höchsten Unbehagen, durch das Bewusstwerden der Gelahr noch so viel Kraft erlangend, mich aus dem Bette aufzuraffen und das Fenster zu suchen. Ware, was hier gegen die Zeit des Erwachens geschah, nach dem Einschlafen erfolgt, so wurde ich wahrscheinlich nicht wieder erwacht seyn; denn es scheint der Schlaf selbst auf den Erlolg Linsluss zu haben, und

durch ihn etwas todtlich zu werden, dessen der wachende Mensch, blos durch das Wachen, sich weberwehrt hatte. Waren die Strümpfe mit heller lichter Flamme in dem Zimmer verbraunt, so wurde
nichts davon zu merken gewesen seyn; muhsam nut
anbremend aber wollten sie Unheil stiffen. —

Die Kohlen dursten, nach Dobereiner's Beobachtungen, als lustreimgendes Mittel auch anwendbar
seyn. Ihre Wicksamkeit muß man aber, ihrer Natur nach, für viel beschrankter achten, als die der
ausdehnsamen Sauren, des Ammoniums u. s. w.;
auch die Wirkung für weit weniger kräftig. Danz
winde ferner ihre Anwendung im Großen mit v.elen Ungelogenheiten verknupst und sehr oft selbst
nicht die nothige Menge davon zu haben seyn, auch
so lange sie nicht etwa in irgend einem Patl ein allein wirksames Mittel ware, zu kostbar ausfallen.

#### Nuchschreiben des Herausgebers.

Der Leser wird das so eben hier Mitgetheilte in Zasammenhang bringen mit Bd. 5. S. 522. wo von Moscatis Ansicht der Miasmen die Rede war. Die großte
Schwierigkeit in Hinsicht auf Wahl der Zeisterungsmittel für dieselben liegt in unserer Unbekanntschaft
mit deren Natur. Moscati betrachtet sie als thieusche in der Luft schwebende Theile. Ich wilt aber
bei dieser Gelegenheit auch die Theorie eines russischen Gelehrten erwähnen, welche dieser schon wir
erungen Jahren im Franzbade mir in mündlicher Unterbaitung mitzutheilen die Gute hatte, die er aber
auch schon offentlich, wenigstens in Vorlesungen

aussprach. · Der russische Collègienrath Herr Orlay machte namlich neuerdings wieder auf eine Gattung von Krankheiten ausmerksam, die er zoonische nennt und von Thieren veraulasst glaubt. Dass (um die Lausesucht u. s. w. unerwähnt zu lassen) ganz entschieden auch bei der Kratze und bei gewissen Gattungen pestartiger Geschwüre mikroscopische Thiere wahrgenommen werden, ist bekannt; und so schwer es auch seyn mag zu bestimmen, ob diese Thiere Veranlassung oder Folge der Krankheit sind: so ist doch wohl kaum zu bezweiseln, dass sie Verschlimmerung des Uebels bewirken. Die Todtung derselben durch Gifte, oder Abhaltung ihrer Entstehung durch eben dieselben, betrachtet Hr. Orlay als Zweck der Räucherung mit ätzenden Stoffen, und hievon leitet er auch die Wirkung mehrerer Arzeneyen, oder äußerlich angewandter Mittel ah, die Gitte enthalten z. B., auch selbst der so gewöhnlichen Bleipflaster.

Da die thierischen in der Lust schwebenden Theile, welche Moscati als Miasmen betrachtet, gewiss bald der Ausenthaltsort mikroscopischer Thiere werden: so sieht man dass beide Theorien sehr nahe verwandt sind, dass aber die so eben mitgetheilte beser erklärt, warum selbst nicht ätzende Stoffe z. B. Campher u. s. w. vortheilhast wirken.

Bei dieser Gelegenheit will ich die Frage aufwersen, oh es nicht Miasmen giebt, von welcher Natur sie seyn mögen, die sich gegenseitig zerstoren? Es ist bekannt, dass durch Zusammenliegen der Kranken von einerlei Art in den Spitalern sich die Krankheit vermehrt. Daher lässt sich die Frage auswersen, oh nicht auch durch zweckmässige Verbindung von Kranken entgegengesetzter Art in ein und demselben Saale die Krankeit sich vermindern weide? Wenigstens, da psychisch Kranke nicht leicht angesteckt werden, schemt hierin eine Andeutung zu legen, daß gestissentliche Einimpfung von Kürperkrankheiten gewisse Seelenkrankheiten heilen könne. Zuletzt aber sind jedoch, auf empirischem Standpunkt auch letztere als im Korper begrundet anzusehen.

Indefs da hier von Vermeidung der Austrekung überhaupt die Rede ist; so will ich noch an ein bekanntes Verwahrungsmittel vor Pest erinnern, at das Salben namhelt des ganzen Körpers mit Oliv mol-Dass bei den Alten das Salben des Körpers zur fagesordnung gehorte, ist bekaunt und Plinius fichet au Anfang des 15. Buches seiner Naturgeschichte meltrere Zusammensetzungen wohlriechender Salben 106-Wovon die Vorwelt schwelgerischen Gebrauch michte, das konnte vielleicht in Zeiten epidemischer Krankheiten heilsame Anwendung finden. roma der alten Fechter war, wie der Name sogle eine Salbe aus Wachs und Oel, die wohl eben so gut wie reines Olivenol gegen Pestansteckung benutzt und vielleicht in Verbindung mit unserm bekansten Opodeldoc angewandt werden konnte.

Folgende Rathschlage eines sehr bekannten Arztes Herrn Kreisraths v. Hoven sind vorziglich sur diejenigen berechnet, welche sieh in Spitalern den Ansteckungen auszusetzen haben. Nach seiner Ertahrung ist es zweckmäßiger wo möglich einige Zeit nach Tisch, als vor Tisch in Spitaler zu gehen. Der Grund leuchtet ein; weil namlich dann die einsaugenden Gesasse minder thatig sind, als die aushauschenden. In eben dieser Beziehung ist auch der

erregender Mittel, z. B. guten Weins, vor und r Rückkehr von Orten, wo man Ansteckung tet, zu empfehlen. Vor allem aber ist die Tugend des Mannes, der Muth, aus dem seyn der Pflichterfüllung entsprungen, und aus hervorgehende lehendige Thatkraft, das Mittel wie gegen geistige so gegen physische

### Einige Nachträge

su den

Versuchen und Beobachtungen

Brechung und Spiegelung des Lichtes, p. 259 ff.

vota

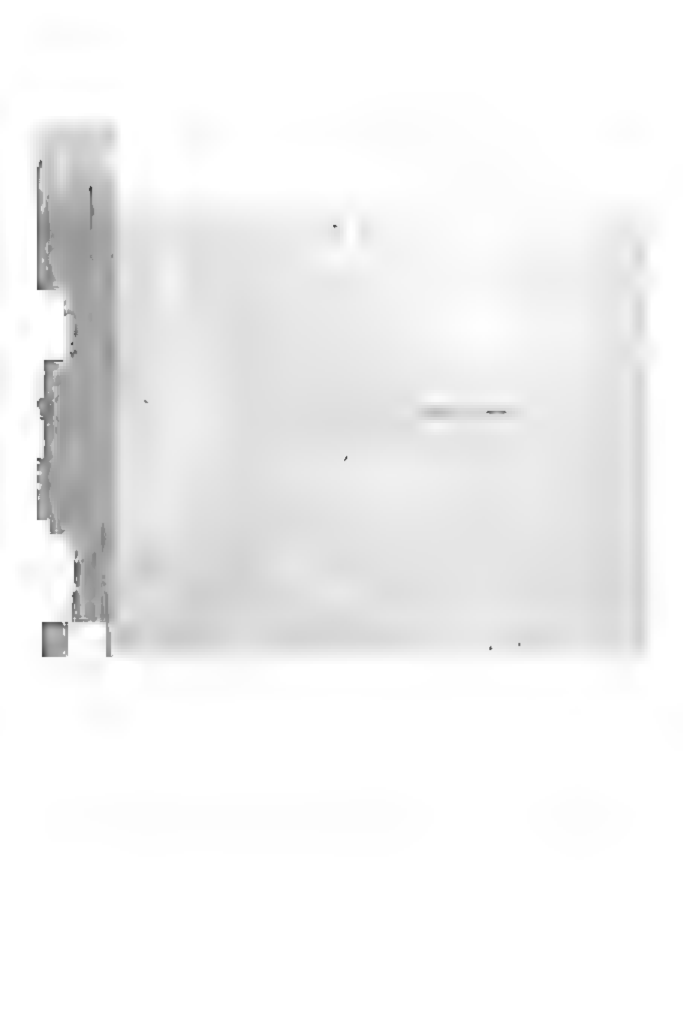
#### Dr. SEEBECK.

- Meridian steht, so erscheint im einfachen schwarzen Spiegel, wahrend er gegen N., gerichtet ist, der Glaswürfel in Fig. 9; wird aber der Spiegel gegen den östlichen oder westlichen Himmel gewendet, so sieht man im Spiegel nicht Fig. 8., wie man nach den Erscheinungen am Morgen oder Abend erwarten könnte, sondern die 9te Figur im Uebergange zur 8ten. Durch Drehen des Würfels kann man jedoch hier die 8te Fig. hervorbringen.
- 2. Einsache convexe und concave Spiegel von schwarzem Glase erzeugen gleichfalls die sarbigen Figuren der Glaskörper, nur erscheinen sie verkleinert in den erstern und vergrößert in den zweiten.

- 3. Daß auch einfache brechende Apparate die rbigen Figuren hervorbringen, ist §. 45 angeführt orden. Durch Brechung entsteht die entgegenge-tzte Figur, von der durch Spiegelung in der gleiben Lage des Glases gebildeten, mit wenigen Austahmen, wo dann keine Figur durch Brechung ersteint.
- 4. Auch Metallspiegel bringen die §. 42 und 45 beschriebenen Erschemungen hervor. Wenn ein einscher Metallspiegel mit einem Glaswürfel auf die 45 angegebene Weise verbunden wird, so erscheisen genau dieselben Figuren, obwohl schwächer, zie in dem schwarzen Glasspiegel. Steht die Sonne D. und ist der Appavat gegen W. gekehrt, so erstickt man im Spiegel Fig. 9. und gegen S. und N. Fig. 8.

Gewöhnliche belegte Glasspiegel verhalten sich vie Metallspiegel, nur ist die farbige Figur minder feutlich als in den trüberen, aus Kupfer und Zinn omponirten Spiegeln.

5. Werden 2 Metallspiegel mit einander verbunLen wie in §. 42 angegeben worden, ein GlaswürLel zwischen beide gehalten, und der Versuch im
Vreien um Mittag angestellt, so sieht man im zwein Spiegel bei ungleichnamiger oder 'kreuzender
Lage der Spiegel Fig. 8. und bei gleichnamiger Lage
Lerselben Fig. 9., nach welcher Weltgegend auch
Ler Apparat gerichtet werde. Die Metallspiegel verlatten sich also hier wie die schwarzen Glasspiegel.
Anders ist es wenn die Sonne in O. oder W. steht.
Sie befinde sich in W. und der Glaswurfel sey zwichen den Metallspiegeln befestigt, so sieht man, bei



# Auszug

des

# eteorologischen Tagebuchs

s v

St. Emmeran

in

Regensburgi

December, 1812.

				-				_	_	-	_
Mo-			B	a	$r \mid o \mid m \mid$	e t	e r	•			ı
lag.	Stunde.	Ma	ximu	D. I	Stunde.	M	tituri d	m.	W	ledras	
		27//				_					Щ,
	-3 F-	27		70	9 A.	27	_ \.''		27"		
2.	1: E.	27		46		27		~	27		83
11.	0, 11 6.	27		52	-	37	1,		,27		12
	10 T.	27	, 1,	67		27			27		18
6.	CAA.		 I,	76		27			27		37
7.	10 1 5.		5,	366		37	- ´2,		27	— i	00
8.		27	- 5,			27	_ ( <sub>1</sub>	-	27		77
9.	3 h.	26	11,		3 A.	-6	7,		26		15
tc.	.7 F.	26	10,	46	9 Å.	25	6,	65	26	- F.	59
11.	9 A.	26	11,	38	4 F	26	9,	35	26	10,	34
12.	9. 11 F.	27	[c,	32	10 A.	26	10,	83	26	1:,	-4
13.	t f.	26	10,	24	8. 10 A.	26	8,	13	26	8.	89
Lys	9. 11 F.	26	8,	10	5 A.	26	7.	56	26	74	7"
15.	9 F.	26	8,	56	40 A.	16	7+	21	26	7,	96
16.	4 F.	26	6.	55	_11 A.	6	_ 45	41	26	5,	ţ)
17.	9 A.	26	5,	-	5 F	25	_ 3,_	29	26	4,	54
18.	10 A.	26	_ 9,_	92	2 F.	26	6,	12	26	74.	92
19.	10 F.R.	26	10,	_40	12 Δ.	26	_9/		26	10,	<b>C9</b>
20.	9 F.	26	4.9	18	4 3 A.	26	- 1	69	26	_8,	9R
21.	.9 A.	26	_11,	33	3. 5 F.	26	- 8,	91	26	_9,_	89
22.		27		65	1 1 F.		H,		27	0,	97
32.	10 4-	27_	<del>-2,</del>	_19	5 F.	27			27		8,9
24.	10 A.	27	- 35	26	5 F.	27			27	2,	58
25.	10 4 F.	f. 7 -	_4,	06	2 F.	27	_ <sup>2</sup> ,		27	3,	87
27.	10 A.		_4,	37	8 F.	27	_3,	-	27	3,	23
28.	IL AA.	27_ .47	$-\frac{5}{6}$	_83 29	2 F. 5 F.	27	5,	61	27_ .27	51 51	90
29.	F. F.	1 <sup>47</sup> . 27		10		27	3,	69		4,	79
30.	9 1.	27	3,	30	1 1 A.	27	_ ''_ 2,	49	27	g <sub>2</sub>	811
31.	5 F.	27	2,	70	9 A.	27	0,		27	1,	60
Im	den				den .						-1
Bana	28ten. A.	27	6,	29	17ten F.	26	3,	29	27	0,	18
યે આ		1	-		الاستخلا						

+

8			1	-				
4				بالبريد				
i	ı d e.	The	rmoin	Hygrometer.				
	Nachm.	Maxim.	Minim.	Medium.	Ma-	Mi- nim.	Me- daum.	l
	\$0.	- 1,3	- 3,0	<del>- 2,20</del>	454	414	434,0	I
1	SO.	2,8	- 2,5	- ,46	553	218	401,	I
1	NW.	+ 3,6	1,2	+ 2,62	642	528	581,2	ľ
1	NNO	+ 0,2	- 3,6	1,49	040	557	60-,-	ł
H	NW.	- 1,3	- 4,2	- 3,16	630	513	55027	E
	NW.	- 0,8	4,4	- 2,60	715	591	650,	Ī
	NW.	4,7	- 8,0	- 6, 9	708	655	685,	ł
1	W.	4,9	- 8,3	- 6,93	736	618	678,5	I
N.	W-	- 2,6	- 8,3	- 5,32	690	620	659.1	ļ
4	W.	- 1,5	8,2	- 4,14	732	652	642,0	ı
	WNW.	- 4,7	- 10,0	- 6,10	702	650	6,0,4	ı
	SW. NW.	7.57	- 14,2	<u>—10,39</u>	686	622	649,	ı
	NO.	7,8	11,3	- 9,10	696	650	673,9	ŀ
1	N.	4,9	- 8.2	- 6,19	678	628	651,7	ı
	NO.	- 4,8	<del>-</del> 7,0	- 5,80	095	642	6,7	ı
	NO.	- 3,3	_ 5.7	- 4,44	653	068	678,3	l
51	0.	- 3.2	_ 5,0	- 4,02	678	610,	648,7	į
Til y	ONO	- 4,0	_ 5,3	4,80	645	609	628,3	Ē
	ONO.	- 6,3	- 11,2	8.40	671	610	645,2	l
3	W.NW.	- 5,3	- 13.5	9,67	050	555	622,0	I
	<b>SSO.</b>	- 4,3	- 10,0	5,96	596	556	583.9	ı
	\$50.	3,6	5,3	4,50	620	550	577:1	ı
d	SO.	1,7	- 4 <sub>9</sub> I	3,-3	628	545	581,0	Ì
	SO.	- 3,2	4,1	<u> 3.59</u>	618	554	584,4	l
	NO.	7,9		- 5,50	688	632	660,9	
	NNO.	- 6,9	- 12,5	<u></u>	665	613	637,4	ł
u	\$0.	_ 12,6	- 16,3	_13,55	644	590	620,	
	SSW.	- 8,8	- 15,2	-11,90	623	508	606	ļ
3	SO.	1,2	8.8	-:,60	568	510	559.	l
4	NW.	1,2	2,1	_ 0,10	640	540	\$91,	
ᅫ	so.	- c,4	2,3	- I,41	575	443	48349	I
1		+ 3,6	16,3	— 5 <sub>1</sub> 20	738	\$18	612,25	ŀ
				ASSESSMENT OF REAL PROPERTY.				-

Monatstag.		tterun		Sum Leb
1	Vormittag.	Nachmittag.	Nacuts	
	Nehel. Reif. Tr.	Nebel, Trub.	Nebel, Ir. Wied.	Heitere
2.	Tr. Reg. Wind.	Verm, Regen.	Regen. Wind. Tr.	Schone
3.	Tr. Verm. Wind.	Trub,	Tr. Schon, Wind.	Vermis
4,	Heiter.	Heiter, Verm.	Trab.	Trube
27,	Schon, Nebel.	Herter.	Heiter. Verm.	Windig
Ú	Vermischt,	Vermischt,	Schon, Verm, Wind,	Tago A
1-		Verm. Wind.	Schon, Schnee.	Tage W
_7· 8,	Heiter, Wind. Schoo, Wind.	Schon, Wind,	Schon, Tr. Wand	Tage
	Trub. Schnes.	Schnep. Wind.	Heiter. Wind.	Heiter
9. 1 0.	Trub, Wind,		Trub. Starmisch.	School
1 1.	Vermischt.	Schon.	Heiter, Wand.	Yours.
1 2.		Heiter.	Hoiter.	Trube.
13.	Heiter, Wind.	Verm. Schnee.	Schnee, Wind.	Nächte
1 4.	Trib. Wind.	Trub, Wind.	Tr.Wand.Schuce.	Nachte
15.	Trub. Wind.	Trub. Schnee.	Trub. Wind.	Nachte
16.		Vermischt.	Trub.	Nachte
	Tr. Wind, Schnee.		Trub, Schnee.	Herrse
18.	_	Trub. Schnee,	Schon.	316
1 9.		Heiter.	Schon.	Betrag
20,		Heiter.	Schön, Trüb.	und
21.	Trub. Neblicht.	Trub.	Trub.	10
12,	Truh. Schnee.	Trub. Schnee.	Trub.	
23.	Trub.	Trub. Verm.	Trub.	Zahl
39.	Trüb.	Trub.	Trub.	tung
25.	Heiter.	Heiter. Wind.	Heiter.	
26,	Heiter.	Heiter,	Heiter,	
2 7.	Reif, Nebal. Heit.	Heiter.	Heiter.	
28.	Trüb. Nebel.	Trub. Nebel.	Trub.	
29.		Trub Schnee.	Trub. Wind,	
3 0.		Trub. Wind.	Trüb.	
5 1.	Trüb.	Verm. Nebel:	Trub. Nebel.	
1				
3				

### Versuche

zur

adlichen Bestimmung und Festsetzung der wahren Auflöslichkeit

der

## rsenigen Säure

(weisen Arsenikoxyds, weisen Arseniks)

n Wasser und zur Ausmittelung der Ursachen, zarum über diesen Gegenstand so viele Widersprüche obwalten.

Von

Prof. BUCHOLZ.

### Einleitung.

Raum scheint es glaublich zu seyn, dass über einen Gegenstand wie der vorliegende, nämlich über die Auflöslichkeit der arsenigen Säure im Wasser, so viele Widersprüche und verschiedene Angaben stattfinden können, als sich aus der Vergleichung der Angaben der verschiedenen Autoren über diesen Gegenstand ergeben. So führt unter andern Brandt an, dass die arsenige Säure 14 bis 15 Theile siedendes und 48 Theile kaltes Wasser zur Auflösung bedürses

Bergmann hingegen setzt das zur Auflosung von 1 Theil arseniger Saure nothige Wasser auf 15 Thele im siedenden und 80 Theile im Zustande mittlerer Temperatur = 15° R. fest. Nach Wenzel w. zur Auflösung a Theils arseniger Saure 10 und 👙 🗤 🚾 denden Wassers erforderlich, wogegen Navier dezu 80 Theile eben so beschaffenen Wassers nothig land Und Spielmann und Hahnemann führen an, das t Theil arseniger Saure 96 Theile Wassers zur Auflosung bedürfe und zwar nach diesem bei einer Temperatur von 4 96° und nach jenem bei einer Temperatur von 50° Fahrenheit.

Unter diesen verschiedenen Angaben haben de mehrsten chemischen Schriftsteller der von Bergmann die mehrste Glaubwürdigkeit zugestanden Diess war auch der Fall bei mir, als ich bei Geles genheit der Ausarheitung der 5ten Ausgabe der Gredschen Pharmakologie das Nothige über die Aufloslichkeit der arsenigen Sähre in Wasser sagen wollte; denn auch ich war im Begriff das von Bergmans über diesen Gegenstand Gesagte als wahr der Pharmakologie einzuverleihen, als mir bei Durchlesung des 2ten Heftes vom 5ten Bande S. 217 diesel, Journals der Aufsatz von Nasse in Bielefeld zu Gesicht kam, in welchem derselbe meldet, das det Apotheker Aschof daselbst gefunden habe, dass t Theil weißen Arseniks 200 Theile siedendes und 520 Theile Wassers von + 16° R. zu seiner Auflosung erfordere. Hierdurch veranlasst, beschloss ich die über die Auflöslichkeit des weißen Arseniks stattfindenden Widersprüche selbst zu prüfen und die Ursachen, welche ihnen zu Grunde liegen konnten auszumitteln.

#### 1ter Versuch.

1 Gr. einer in einem Calcedonmörser höchstleinzerriebenen sublimirten, sehr reinen arsenigen Saure. die durch langeres Aufbewahren aus dem glasigen und durchsichtigen in den undurchsichtigen porcellanartig aussehenden Zustand übergegangen war und beim Sublimiren keine Spur eines fremden Stoffes hinterliefs, wurde mit 320 Gr. destillirten Wassers bei einer Temperatur zwischen + 15 - 20° R. 5 Stunden unaufhorlich geschüttelt. Die arsenige Saure achien dadurch nicht bemerkbar abgenommen zu haben und als das Gemenge ! Stunde ruhig hingestellt worden war, so hatte sich scheinbar beinahe alle arsenige Saure wieder am Boden abgelagert. Dieser unverhoffte Erfolg bestimmte mich dem Gemenge noch 320 Gr. Wassers hinzuzufügen und aufs Neue 2 Stunden bei der vorigen Temperatur zu schütteln, Dieses geschah; allein auch bierdurch zeigte sich keine bedeutende Auflösung der arsenigen Saure. Ich stellte daher das Gemenge ruhig bei Seite, in der Absicht diesen Versuch späterhin etwas verändert aufa Neue vorzunehmen; zuvor aber die Auflöslich-Leit der arsenigen Saure im siedenden Wasser nach Nasse's Angabe durch folgenden Versuch zu prüfene

#### 2 tor Versuch.

Gr. arseniger Säure von der vorigen Beschaffenheit wurde mit 200 Gr. destillirten Wassers in
einem Gläschen mit euger Mündung einer bis zum
Siedepunkt steigenden Hitze ausgesetzt. So hald als
das Wasser kochte, außerte sich eine bemerkbare
Auflösung der Saure, und nach einem einige Minu-

ten dauernden Sieden war alles aufgelöst. Diese schnelle Auflösen machte es mir wahrscheinlich, daß die entstandene Auflösung noch mehr arsenige Saun aufzulosen fahig sey; und wirklich wurden auch noch 5 Gran der nach und nach hinzugefügten arsenigen Saure nach einem Aufwallen von einigen Mit nuten vollkommen aufgelost.

Durch den Erfolg auch dieses Versuches, welcher, gleich dem ersten die Unrichtigkeit der Angabe Nasse's und Aschofs darthat, veraulafst, beschloß ich durch den folgenden Versuch diesen Gegenstand wo möglich aufzuklären.

#### 3ter Versuch.

1 Gran der schon beschriebenen arsenigen Savre, wurde mit 500 Gr. reinen destillirten Wassers Stunden ununterbrochen in einem sauheren Mixtueglase bei einer Temperatur von + 15 - 20° R. goo schüttelt. Das Resultat dieser Arbeit war das Auflösen einer nur sehr geringen kaum merklichen. Menge arseniger Saure. Es wurden jetzt der Mischung noch 500 Gr. destillirten Wassers hinzugefligt, und das Ganze wie vorhin behandelt. Der Erfolg hiervon war von dem vorigen wenig verschie-Abermals wurden daher 1000 Gran Wasset binzugefügt, und wie vorhin verfahren, worauf sich jedoch immer noch ein sehr bedeutender weißer Rückstand zeigte. Fast noch derselbe Erfolg fand nach einem 5mal'gen gleich beschaffenen Schuttela, nach vorhergegangenem jedesmaligen Zusatze von 2000 Theilen destillirten Wassers Statt. Es wurde also, nach durch ruhiges Stehen erfolgtem Ablagern der unaufgelösten arsenigen Saure, die überetchende klare Auslösung vom Abgelagerten ruhig und klar abgegossen, auf dieses abermals 2000 Theile destillirtes Wassers gegeben, und das Ganze wie vorhin behandelt. Aber auch diese frisch hinzugefügte Menge Wassers vermochte nicht sammtliche arsenige Saure aufzulösen, denn die Flussigkeit zeigte sich immer noch bemerkbar trüb und setzte beim ruhig, n Stehen ein weißes Pulver ab, das vom Flussigen getrennt und in einem Porzellanschalchen gesammelt keinen ist Gr. betrog; übrigens aber sich auf glubenden Koblen wie arsenige Saure verhielt.

Dieser sonderbate und gegen alle über diesen Gegenstand gemachte Erfahrungen zu streiten scheinende Erfolg, welcher die arsenige Säure als fast unauflöslich zu erkennen gab; indem i Theil davon selbst durch 7000 Theile Wassers vermittelst des anhaltenden Schüttelus bei 4 13 bis 20 R. nicht aufgelost werden konnte, bestimmte mich die Aufloslichkeit der arsenigen Saure in Wasser bei mittlerer Temperatur auf einem andern Wege zu versuchen.

### 4ter Versuch.

Der Versuch 2, wurde wiederholt, und es fand sich bestatigt, daß 4 Gr. arseniger Saure durch 200 Gr. und noch weniger siedenden Wassers aufgelöst werden können, denn als die Auflosung noch heißs zewogen wurde, so sand sie sich 150 Gr. schwer; 4 Gr. arseniger Saure waren darin aufgelöst; solglich hatten 146 Gr. siedendes Wasser 4 Gr. arseniger Baure aufgelöst, und 1 Th. dieser wurde durch 36 le Th. siedenden Wassers aufgelöst gehalten. Ein Erfolg der ganz gegen die Angahen von Aschof und Andorn über diesen Gegenstand sprach. Aber dieser

Versuch zeigte nicht nur die Auflöslichkeit der arsenigen Saure in 36 Th. siedenden Wassers; sonders
dessen Folge lehrte auch, daß ehen so viel und noch
weniger kaltes Wasser einen Theil arseniger Saure, die
durch Hülfe der Wärme einmal aufgelöst worden ist
aufgelöst zu halten vermöge; denn als gedachte Auflösung 12 Stunden einer Temperatur von + 5 R
ausgesetzt worden war, hatte sich keine Spur der
Aufgelösten wieder ausgeschieden. Derselbe Lifolg
zeigte sich nach 56 Stunden. Um nun über das Resultat dieses Versuchs noch mehr Aufklärung zu verbreiten, wurde der folgende Versuch angestellt. —

#### 5ter Versuch.

5 Gr. der reinsten arsenigen Saure von der oben angeführten Beschaflenheit wurden in einem saubem Glaschen mit enger Mündung mit 100 Gr. destilleten Wasser ins Sieden gebracht und einige Minuten darin erhalten, wodurch eine vollkommene Auflösung erfolgte. Jetzt wurde die vollkommen klare Flussigkeit noch heiß gewogen und genau 85 Gr. schwer befunden. Es waren demnach noch 80 Gr. Wasser in der Auflosung befindlich, und diese hatten 5 Ga arsenige Saure aufgelöst; wodurch sich die Auflöslichkeit unserer Saure im siedenden Wasser wie 1:16 Diese Auflosung wurde gegen 6 Stunden einer Temperatur von 15 - 20° R. üher dem Gefrierpunkt ausgesetzt, binnen welcher Zeit nicht die geringste Absonderung von arsediger Saure zu bemerken war. Die Auflösung wurde jetzt nach 12 Studden einer Temperatur von + 5° R. ausgesetzt, wahrend welcher Zeit folgende Erscheinungen stattfanden: In den ersten 3 Stunden blieb die Auflosung

merklicher krystallinischer Niederschlag. Um zu brüfen, wie viel das Wasser bei letzt bemerkter Pemperatur arseniger Saure aufgelöst gehalten hate, wurde die über der ausgeschiedenen arsenigen äure befindliche klare Auflösung in einer tarirten aubern Porzellanschale zur Trockne verdunstet und ber Rückstand genan noch 4 Gr. sehwer befunden. Es sind folglich 20 Theile Wasser von + 5 R. hinteichend i Theil arseniger Saure aufgelöst zu halten, wenn dieser vorher durch Hulfe der Siedhitze aufgelöst worden ist, und selbst schon 16 Theile Wasser hind fähig i Theil arseniger Saure bei + 15 bis o R. migelost zu halten, wenn er vorher durch Siedhitze aufgelöst zu halten, wenn er vorher durch Siedhitze auf den aufgelösten Zustand versetzt worden ist.

Um nun zu bestimmen, wie weit die Auflöslicheit der arsenigen Saure im siedenden destillirten Wasser gehe, so wurde der folgende Versuch verustaltet.

#### 6ter Versuch.

5 Gr. der oft berührten arsenigen Saure-wurden nit 60 Gr. destillisten Wassers in einem sauhern Glaschen mit enger Mündung einige Minuten im beden erhalten, wodurch eine schnelle Vermindening der arsenigen Saure erfolgte. Ein längeres Siesen konnte den gegen 1 Gr. betragenden Rückstand icht zum völligen Auflösen bringen. Die möglichst eiß hell abgegossene Flüssigkeit betrug 58 Gr. und thielt folglich die aufgelosten 4 1 Gr. arseniger ure, woraus sich durch Berechnung die zur Auflösing 1 Theil arseniger Saure nöthige Menge sieden Wassers zu 12 4 Theilen ergiebt. Erst nach

einer halhen Stunde sonderte sich aus der kalt ger wordenen Auflösung etwas rindenformige arsenig Saure ab, die sich bei einem Estundigen Stehen noch sehr zu vermehren schien.

Um mich nochmals von der Richtigkeit des großen Unterschieds zwischen der Auflöslichkeit der arsenigen Saure im heißen und der im kalten Wasser, der sich aus den vorhergehenden Versuchen ergab, zu überzeugen, wurde noch der folgende Versuch veranstaltet.

#### year Versuch.

1 Gr. höchst feingepülverte arsenige Saure wurde mit 7000 Gr. destidirtem Wasser 2 Stunden hei einer Temperatur von 4-15 bis 20° R. in einem sauhen Glase manterbrochen geschattelt. Der sich nacheiner Ruhe von etlichen Minuten bildende zwar geringt doch merkliche Satz von Arsenik, bestätigte abermelt die große Schweraustoslichkeit der arsenigen Saure im katten Wasser unter angesuhrten Umstanden.

iber diesen Gegenstand gekommen, und schon warich im Begriff sie an den Heransgeber dieses Journals abzusenden, als mir das 5te Heft vom 6ten 8de
dieses Journals zu Gesicht kam, und mit ihm Klapsroths und Fischers Versuche über die Auflostichkeit
der alsenigen Saure im Wasser, die sie beide ebensfalls zur Prufung der Aschof schen Angabe angestellt
hatten. Klaproth fand bei seinen Versuchen, dahr
1000 Theile Wasser bei der Temperatur von 12 Re
2 i Theile acseniger Saure auflösen. Sein Verfahrenwodurch er dieses Resultat erhielt, bestand darindaß er 20 Gr. der auf das Feinste zerriebenen arse-

nigen Saure in einem Stopselglase mit 10 Unzen Wasser von 120 R. übergoß und unter öfterem Imschütteln 24 Stunden lang hinstellte, dnich welthes Verfahren sich 12 Gr. aufgelöst hatten und 8 Br. trockner arseniger Saure auf dein Palteum zumckblich. Ferner fand Klaproth, dass 1000 Theile Redenden Wassers 77 1 Theile arseniger Saure anfmlösen vermögen, dass solglich i Theil arseniger Baure zu seiner Auflosung 12 375 Theile Wassers beduife. Er eihielt dieses Resultat indem er 200 Gr. fein zerriebener arseniger Same mit 4 Unzen/destil-Mitten Wassers in einer Phiole zum Sieden brachte, darin 1 Stunde lang erhielt, aus der vom Fener entternten Phiole die helle Auflosung noch heiß abgoß, and 1800 Gr, davon in einer tarirten Schale scharf abdampfte und dadurch einen krystallinischen kormigten Rückstand von 140 Gr. arseniger Saure erhielt: Ferner fand Klaproth, dafs 1000 Theile Wasser ron dem vermittelst der Siedhitze aufgelosten Arsewik noch 50 Theile auch bei der mittleren Temperatur aufgelost halten konnen, oder was daraus folgt, dats 1 Theil Arsenik durch 53 1 Theil Wassers mittlerer Temperatur aufgelöst gehalten werden konme, wenn er durch Hulfe der Siedhitze aufgelöst worden ist. Dieses Resultat erhielt Klaproth dadurch, dass er 10 Unzen destillirtes Wasser zum Koohen brachte, und unter anhaltendem Sieden so lang Arsenikpulver hinzufugte bis die letzten Autheile maufgelost zuruckblieben. Nach dem Erkalten wurde die Phiole 3 Tage lang in kaltes Wasser gestellt, und unn von der klaren Auflosung 5 Unzen in einer tarirten Schale bei gelinder Warme verdunstet, wodurch 72 Gr. scharf getrockneten Arseniks

zurückblieben. Endlich fand noch Klaproth. daß die durchs Verdunsten einer Auflösung erhaltene arsenige Saure kein Krystallwasser in ihrer Mischung aufnehme. Er fand diefs dadurch, dafs er in Gr. Arsenik in 3 Unzen kochendem Wasser löste und dadurch beim Verdunsten 100 Gr. Arsenik in kornig krystallinischer Deschaffenheit wieder erhielt.

Fischer hingegen fand, freilich zum Theil durch nicht genugsam bestimmte und richtig angestellte Versuche (wie dieses vorzüglich der Fall bei denjenigen ist, die derselbe mit 5 verschiedenen Gemengen angestellt hat, welche in 5 verschiedenen Apotheken Breslaus aus einer Drachme weißen Atsen ks und 2 Unzen destillirten Wassers gemacht werden waren, ohne zu berücksichtigen, daß dieser Arsen k von sehr schlechter und unreiner oder doch wenigstens grobgepulveiter Beschaffenheit seyn konnte) folgende Resultate:

2) Nachdem jene Gemenge b. c. d. 5 Tage lang. hei mittlerer Temperatur gestanden hatten, und hierauf filtrirt zur Trockne verdunstet worden waren, so lieferten sie wie eine schon vorrathige Arsenikauflösung a. einen Rückstand von Arsenik der sich gegen das Aullosungsmittel

> bei a == 1 : 57,14 □ 1:117,

2) Wenn jene Gemenge b. c. d 12 Tage mit einander gestanden hatten und filtriet verdunstel wurden, so lieserten sie Rückstande von Arsems in folgenden Verhältnissen zu dem Auflosungs-

= 1: 110, vernien.

mittel:

b = 1:66,

c = 1 : 75,

d = 1:63.

- 5) Hieraus folge, daß der weiße Arsenik nach seiner verschiedenen Beschaffenheit in einem verschiedenen Verhaltniß im Wasser aufloslich sey. Die verschiedene Beschaffenheit des Arseniks konne oun theils in dem mehr oder weniger feingepülverten Zustande, theils in der Beimischung unaufloslicher fremdartiger Substanzen bestehen; theils aber auch von ganz unbekannter Art seyn. Daß jene verschiedene Beschaffenheit des Arseniks, wodurch sich derselbe so verschieden aufloslich im Wasser zeigt, in verschiedenen Oxydationszustanden seinen Grund habe ist Fischer aus mehreren Gründen und Erfahrungen, und das mit Recht, nicht geneigt anzunehmen.
- 4) Glanbt Fischer aus dem Umstande, daß der beim Verdunsten zurückgebliebene Arsenik sich nicht wieder, (oder vielmehr nur sehr schwer) völlig in einer gehörigen Menge Wasser außösen lasse, daß er viel von seiner Auflöslichkeit verloren habe; obschon dieses sich aus den Resultaten der folgenden Versuche leicht erklaren lassen wird, und sich aus dem Verhalten des Arseniks gegen kaltes Wasser von selbst ergiebt. Besagte Versuche Klaproths und Fischers und ihre Resultate, die sehr von den meinigen, besonders denen über die Auflöslichkeit der arsenigen Saure im kalten Wasser, abwichen bestimmten mich meine schon mitgetheilten Versuche nicht nur zu wiederhosen

len, sondern auch zu vervielfaltigen.

#### gler Versuch.

1 Unze der glasigten reinsten arsenigen Saute. die durch langeres Auftewahren in den schon bei den vorigen Versuchen angeführten porzellanartigen Zustand übergegangen war, wurde in der Alsicht, um sie wieder in einen glasigen Zustand zu versezen einer Sublimation in en em kleinen Retörtchen unterworfen. Diese Absicht wurde jedoch unr unvollkommen erreicht, indem der erste Antheil der sublumirenden Saure in weißen lockern nicht glisigten Blumen erschien, und nur der letztere sich am hintern Retortenhalse ansetzende Antl eil durch die großere H.tze in den glasigten Pluß überging. Bede Arten von Sublimat wurden besonders gesammely und der glasartige mit A und der andere mit B bezeichnet zu den anzustellenden Versuchen aufgehoben, nachdem beide zuvor durch das anhaltenlise Reiben in einem Calcedonmorser so fein gepulvest. worden waren, dass das beiderseitige Pulser durch die Zungenspitze kaum fühlbar war.

#### ger Versuch.

geräumigen Glase mit 7000 Ge. destillisten Wassers übergossen und unter öfterem täglichen Umschutteln in einer Temperatur von + 15 bis 20° R. mehrere Tage in Beruhrung gesetzt. Der Erfolg davon war wie folgt: In den ersten beiden Tagen war die Auflosung bemerkbar und die arsenige Säure verschwand großtentheils; aber in den darauf folgenden 5 Tagen fand keine bemerkbare Auflösung mehre Statt. Um jedoch zu sehen ob durch längere Berührt.

rung der beiden angeführten Stoffe dennoch ihre Vereinigung zu hewirken sey, so wurde der Versuch noch weiter getrieben und beide Stoffe noch langere Zeit unter täglichem österen Umschütteln mit einander in Berührung gelassen.

Die rückständige arsenige Saure verschwand hierdurch immer mehr und mehr, so daß am Ende des gien Tages nach der neuen Behandlung alles bis auf eine höchst geringe Spur aufgelöst worden war, welche Spur endlich auch am Ende der 3ten Woche völlig verschwand.

### 10ter Versuch.

B wurde genau wie im letztern 3ten Versuche behandelt. Die Erscheinungen dahei waren in Betreff des Fortgangs der Auflosung der arsenigen Saure beinahe ganz eben dieselben, nur daß letztere bemerklich schwerer von Statten ging, und selbst am Ende des 14ten Tages sich noch eine bedeutende Spur eines Rückstandes entdecken ließ. Indeß verschwand bei einem langeren Stehen auch diese Spur; doch bei weitem später als im Versuch 9.

### 11ter Versuch

4 Gr. von A wurden mit 2000 Gr. Wassers übergossen und 4 Tage lang unter österem mehrere Stunden dauernden Umschütteln in eine Temperatur von 4 15 bis 20° R. hingestellt. Die über dem untufgelösten am Boden liegenden Pulver besindliche Auslösung war beinahe wasserklar; sie wurde durch ein scharf ausgetrocknetes 10 Gr. schweres Filtrum

400

vom Unaufgelösten getrennt. Nachdem nun alles Unaufge oste auf dem Filtrum gesammelt, und das Filtrum nebst Inhalt getrocknet worden war, so bestrug dessen Gewichtszunahine, die durch unaufgelöste arsenige Saure bewirkt wurde, ‡ Gr. Folglich waren durch 2000 Gr. Wassers 5 ‡ Gr: arseniger Saure aufgelöst worden.

Zur Vergleichung dieses Resultats wurde jetzt die absiltniste Austosung in einer genau taristen Porzellanschale zur Trockne verdunstet; wodurch sich ein Rückstand von 5 ½ Gr. arseniger Saure ergab. Es zeigte sich demnach ein Unterschied von ¼ Granzwischen den Resultaten beider Verlahrungsarten. Da man aber aus bekannten Gründen das erstere Resultat für das richtigere halten muß, so ergieit sich, daß 1000 Gr. Wassers bei der erzahlten Verfahrungsart 1¼ Gr. arseniger Säure von A aufzulösen vermochten.

#### 12ter Versuch.

4 Gr. des Pulvers der arsenigen Saure von Biwurden eben so wie in Versuch 11 mit 2000 Gran Wassers behandelt. Es zeigten sich dabei, im Ganzen genommen, dieselben Erscheinungen; nur daß die Auflösung ebenfalls bemerkbar schwieriger wie im 11ten Versuche erfolgte. Der auf die vorbin angeführte Weise auf ein Filtrum gesammelte Rückstand an unaufge öster arseniger Saure betrug i Gr. 5 i Gr. von B waren also in 2000 Gr. Wassers aufgelöst worden. Die abfiltrirte Auflösung wurde abermals wie vorhin zur Trockne verdunstet, und lieferte einen Ruckstand von 5 Gr. arseniger Saure, woraus sich wieder ein Unterschied von i Gr. in

Len Resultaten ergab. Da man auch hier in diesem Versuche dem durch das erstere Verfahren erhaltenen Resultate den Vorzug geben mußte, so ergiebt sich daß 1000 Theile Wassers 1 34 Theile arseniger Saure von B bei der angeführten Behandlung aufzusosen fahig sind.

### 13ter Versuch.

Um den von Klaproth mit Wasser mittlerer Temperatur angestellten Versuch und dessen Resulint zu prusen, wurde genau nach dessen Anführung wie folgt verfahren:

20 Gr. der arsenigen Saure von A, wurden mit 10 Unzen destillnten Wassers bei einer Temperatug von + 15-20° R. 24 Stunden lang dermassen geschuttelt, dass solches anlangs alle Stunden 1 Stunde lang fortgesetzt in den letzten 6 Stunden aber alle & Stunden & Viertelstunde lang mit Schutteln angehalten wurde. Umstände verhinderten jetzt die Absonderung des unaufgelösten Ruckstandes von der Auf-Josung. Es wurde daher das Ganze an einem kühlen Ort zur Seite gestellt, damit die Auflosung um so weniger auf die noch unaufgelöste arsenige Sauro wirken könnte, welche Einwirkung auch schon deshall nur sehr schwach seyn konnte, da letztere sich sehr baid vollkommen am Boden des Glases ablagerte. In diesem Zustande blieb das Ganze 6 Stunden; worauf das Unaufgeloste von der Auflosung durch ein scharf getrocknet 15 Gr. schweres Filtrum geschieden, und nach dem vollkommenen Austrocknen des Filtiums u J Inhalts 4 Gr. schwer befunden wurde. Es waren demnach 15 1 Gr. arseniger Saure in 10 Unzen Wassers aufgelöst worden, woraus sich

ergiebt, daß 1000 Theile Wassers mittlerer Tempes ratue unter den angeführten Umstanden 3 11 Grat glasigter arseniger, Saure aufzunehmen fahig sind! oder daß i Theil glasigter arseniger Saure gegen 309 -508 Theile Wassers zur Auflösung erfordere. Vergleichen wir dieses Resultat mit dem von Klaproth auf eben die Weise erhaltenen, so finden wir beinahe einen Unterschied von & Gr. namlich 15 Gran um welche sich die Auflöslichkeit der arsenigen Sa, re in 1000 Theilen in memem Versuche großet gezeigt hat. Uebrigens stimmen beide Resultate ziemlich zusammen, da der sich gezeigt habende geringe Unterschied wohl nur von der schwächern oder starkern Cohasion der Theile der von uns angewande ten außerlich verschieden beschaffenen arsenigen Sauren abzuleiten ist. - Um nun eines Theils über die Richtigkeit des stattfindenden Unterschieds un der Aufloslichkeit der glasigten und blumigten Sanre in Wasser noch mehr Aufklarung zu haben, andere Theils aber um die so merkwurdigen Resultate der vorigen Versuche noch weiter zu verfolgen, und des Erfolg zu sehen, der eintreten würde, wenn großert Mengen arsen ger Saure mit Wasser bei der mittleren Temperatur in Berührung gesetzt wurden, so warde nochmals ein Theil porzellanartig aussehender arseniger Saure sublimitt und damit folgende Versuche augestelit, nachdem zuvor das erhaltene glasigie. and blumigte Sublimat zum feinsten Pulver rieben worden war.

### Mer Versuch

von A. wurden mit 1000 Theilen destillirten Was-

terem Umschutteln mit einander in Berührung gesetzt Nach diesem wurde der unaufgelöste Rückstand durch ein scharf ausgetrocknet 15 Gr. wiegendes, wieder mit destillistem Wasser befeuchtetes Filtrum von der Auflösung getrennt, das Filtrum nebst
seinem Inhalte wiederum scharf ausgetrochnet und
nun 81 ½ Gr. schwer befunden; woraus sich das Resultat ergiebt, daß 1000 Theile Wassers von mittlerer Temperatur fahig sind, binnen 24 Stunden 18 ½
Gr. glasigter arseniger Säure aufzulösen.

Die erhaltene absiltrirte Auslosung lieserte in einer tarirten Porzellanschale zur Trockne verdunstet einen Rückstand von nur 17 Gr. arseniger Saure. Der hiebei stattsindende Verlust von 1 ½ Gr. dürste wohl theils von der Verslüchtigung eines Theils Arsenik beim Verdunsten, theils von der, ohngeachtet des sorgfaltigsten Versahrens vielleicht statt gesunden nen Umhersprützung, bewirkt worden seyn.

#### 15ter und 16ter Versuch.

senigen Saure von A wurden mit 1000 Gr. destillirtem Wasser in einem saubern Glase 14 Tage lang
unter taglichem ölteren Umschülteln an einem Orte
von der oft angelührten Temperatur hingestellt, und
hierauf das Unaufgeloste von der Auflosung durch
ein scharf ausgetrocknet 15 Gran schweres, alsdann
mit destillirtem Wasser beseuchtetes Filtrum geschieden. Nach dem Absließen des größten Theils der
Auflosung wurde das Filtrum so oft zwischen sauberem Fließpapier gepresst bis solches nicht mehr

feucht davon wurde, und nun nebst seinem Inhalte uit das scharfste ausgetrocknet. Nach dem Wagen des Filtrums nebst dem staubig trocknen Inhalte fand sich derselbe genau 80 Gr. schwer. Es hatten folglich 1000 Theile Wasser genau 20 Theile arseniger Saure von A binnen 14 Tagen aufgelost, und to Theil derselben bedarf bei der mittleren Temperatur 50 Theile destillirten Wassers zu seiner Auflosung.

1000 Gr. der arsenigen Saure von B. wurden mit 1000 Gr. destillirten Wasser genau wie vorhin 16 Toge lang behandelt. Der Er solg hiervon war, dass 1000 Theile Wasser genau 19 Theile arseniger Saure von B auflösten; woraus sich ergiebt, dass 1 Theil blumigter arseniger Saure 52 % Theile Wassers mittelerer Temperatur zur Auflösung bedürse.

Zusammenstellung der wichtigsten Resultate der angeführten Versuche, nebst den daraus abzuleitenden Folgerungen.

- und reinsten arsenigen Saure mit 7000 Theilen destillirten Wasser bei einer Temperatur von 425° bis 20° R. in Berührung gesetzt wird, so ist zur vollstandigen Auflosung derselben wenn sie eine glasige Beschaffenheit hatte, ein mehr als 14tägiges gegenseitiges Berühren bei öfterem Umschütteln nöthig.
- 2) Die blumigte arsenige Säure verhalt sich im Ganzen ehen so, nur daß die Auflösung etwas später stattfindet.
- 5) Wenn aber 100 Theile glasigter arseniger Saure von eben bemerkter Beschaffenheit mit 1000 Th.

4) Dieselben Materialien in demselben Verhältnisse, und auf die letzt augeführte Art, 14 Tage lang behandelt, geben zu erkennen, daß 1000 Theile Wasser mittlerer Temperatur 20 Theile glasigter arseniger Same aufzunehmen fähig sind.

b) Die gleiche Behandlung der blumigten arsenigen Same zeigte, daß 1000 Theile Wassers mittlerer Temperatur davon 19 Th. aufzulösen vermögen.

6, 1 Th. glasigter arseniger Same bedarf za seiner Auflösung nur 12 % Th. siedendes Wasser.

7) 1 Theil arseniger Saure kann durch 20 Th. Wassers von 4 5 R. über dem Gefrierpunkt ziemlich lange aufgelost gehalten werden, wenn sie zuvor durch Hulle der Siedhitze des Wassers in den aufgelösten Zustand versetzt worden ist.

8) Unter letzterer Bedingung wird i Th. arseniger Saure selbst schon in 16 Theilen Wassers von 4 18 bis 20° R. aufgelöst gehalten.

9) Wenn 4 Th. glasigter arseniger Saure mit 2000 Theilen Wassers bei 4 15 bis 20° R. 4 Tage lang unter ofterem stundenlangen Umschutteln mit einander in Beruhrung gesetzt werden, so findet die Auflosung in einem solchen Verbaltnisse Statt, daß 1000 Theile Wassers 1 14 Theile angeführter Saure aufnehmen.

blumigten arsenigen Saure werden 1 24 Theiler der davon aufgelöst.

wenn 20 Th. (20 Gr.) glasigter arseniger Saure mit 4800 Theilen (10 Unzen) Wassers von 4 25 bis 20° R. 24 Stunden auf die mehr erwähnte Art behandelt werden, so nehmen 1000 Theile Wassers 5 14tel Theile davon auf.

Stellen wir die verschiedenen Data über die Auflöslichkeit der arsenigen Saure, welche in diesen Resultaten enthalten sind, zusammen, so gewahren sie uns folgende Uehersicht:

1 Th. glasigter arseniger Saure erfordert zur Ausbeung 7000 Th. Wassers m. T.

- glasigter arseniger Saure erfordert zer Arftening 482 6 Th m. T.
- glasigter arseniger Säure erfordert zur Auslösung 309 34tel m. T.
- glasigter arseniger Säure erfordert zur Arstenung 54 37tel m. T.
- blumigter arseniger Säure erfordert zur Auflösung
  52 f. tel m. T.
- glasigter arseniger Säure erfordert zur Auflösung 50 m. T.
- glasigter erseniger Säure erfordert zur Auflosung

16 bei + 15 - 20° R.

Vergleichen wir diese Data mit den in dieser Abhandlung augeführten Angaben anderer Chemiker, oo finden wir, dass sie im strengsten Sinne mit den wenigsten der letztern übereinstummen, und dass nur die von mir angesührte Angabe über die Auslöslich-keit der arsenigen Säure in siedendem Wasser, sich der Angabe Klaproths hierüber nahere, ja selbst beinahe völlig damit zusammentresse, welche Ueber-

einstimmung für die Wahrheit angeführter Angabe spricht. -

Unter den übrigen dargestellten Angaben kommt nur jene, welche die Aufloslichkeit der arsenigen Saure im Wasser mittlerer Temperatur wie 1:54 3bestimmt, blos mit einer Angabe Fischers hierüber, welche das Auflösungsverhaltnifs wie 1:57,57 ausdrückt, überein. Vergleichen wir aber die obigen Data unter sich, so finden wir auch unter ihnen selbst die auffallendesten Verschiedenheiten. Sehr natürlich muß sich daher die Prage aufdrangen, wie lassen sich diese Verschiedenheiten der oft erwähnten Resultate erklaren? Wie sich aus der genauen Betrachtung der angeführten Versuche, der dabei obwaltenden Umstande und ihrer Resultate auf das bestimmteste ableiten lasst; so liegt der Grund der angeführten Verschiedenheiten gewiß nicht in einem verschiedenen Oxydationszustande der angewandten arsenigen Saure, wie einige anzunehmen geneigt waren; denn es wurde beinahe immer mit einer und derselben arsenigen Saure von hochstem Grade der Reinheit operirt; auch der Grad der Feinheit der Pulverung war fast stets derselbe bei der in den verschiedenen Versuchen angewandten arsenigen Säure. Sicherer scheint besagter Grund zu liegen:

1) In einer eigenen selbst durch das seinste Pülvern nicht bedeutend zu schwächenden starken Cohäsion der Massentheileben der arsenigen Säure, die sich beim Behandeln kleiner Mengen arseniger Saure mit großen Mengen kalten Wassers dermassen zeigt, daß die Vermehrung der chemischen Masse des Wassers die Auflosung nicht sehr bedeutend beschleunigt,

- Dass durch das his zum Sieden erhitzte Wasser die Cohasion der Massentheilehen der arsemgen Saure mit Kraft überwunden wird, so dass des selbe nun sehr schnell und in bedeutender Menge vom Wasser aufgenommen werden kann, und dadurch in einen Zustand versetzt wird, worm sie selbst nach dem Erkalten bei weitem auflöstlicher sich zeigt, als wenn sie im gewohnlichen Zustande mit Wasser bei derselben Temperatus behandelt wird.
- 5) In einer Verschiedenheit der Cohasion der Massentheilehen der arsenigen Saure selbst wie dieses die bedeutende Verschiedenheit awischen der
  Aufloslichkeit der glasigten und der blumgten
  arsenigen Saure, die durch ein und dieselbe Operation dargestellt worden waren, zu erkennen
  giebt.
- 4) Vorzüglich aber in dem Umstande, dass das Wasser, in gleichem Zeitraume und unter andern gleichen Umstanden um so weniger arsemger Saure auflost je weniger damit in Beruhrung gesetzt wird, und um so mehr davon aufmmnt bis zu ein m gewissen Grade, je mehr damit m Beruhrung kommt.
- in der verschiedenen Dauer und dem Grad der Vollkommenheit der Berührung des Wassers mit der arsenigen Saure bei übrigens einerlei Umstanden zu suchen; denn je langer die Dauer und je größer die Vollkommenheit der Berührung, desto vollständiger ist die Sattigung des Wassers mit der Saure und desto größer die daraus sich ergebende Auflöslichkeit derselben.

Die großen Verschiedenheiten sowohl in den Angaben der angeführten Antoren unter sich, als ihre Abweichungen von den meinigen, lassen sich übrigens auch noch ausser dem angeführten dadurch erklaren, wenn man annimmt, daß sie arsenigte Saure zu ihren Versuchen anwendeten die bald mehr beld weniger feingepulvert worden war.

Aus allen bisher über die Auflostichkeit der arsenigen Saure im Wasser mittlerer Temperatur Versuch ten und Gesagten scheint sich übrigens noch zu 
ergeben:

- Dass die wahre Auslöstichkeit der arsenigen Säure im Wasser mittlerer Temperatur sich wie 1:50 verhalte, welches jedoch nicht durchs Schütteln kleiner Menge arseniger Saure, mit verhaltniss-massig großen Mengen Wassers bestimmt, sondern dadurch ersorscht werden müsse, dass man großere Mengen arseniger Saure mit verhaltniss-massig viel weniger Wasser eine gehörige Zeit in Berührung setzt, als zu ihrer Auslösung erfordert wird.
- arseniger Saure im Wasser von mittlerer Temperatur nicht sehr bemerkbar durch die Vergrosserung der chemischen Masse des Wassers befordert werde; denn eine 140mal großere Masse Wasser, als unter gewissen angezeigten Umstanden zur Auflosung 1 Theil arseniger Saure nöttig ist, vermochte erst nach 14 Tagen die Auflösung dieser Menge zu vollenden. Umgekehrt wird aber die großt möglichste und möglichst schuellste Sättigung einer bestimmten Menge Wasser mit arseniger Säure und die dadurch

bestimmte wahre Aufloslichkeit des Arseniks bei mittlerer Temperatur eines Theils und vorzüglich abhangen von der Vermehrung der Menge der damit in Berührung gesetzten gepülverten arsenigen Saure; andern Theils von der Dauer und Vollstandigkeit der Berührung, welche letztere durch die großt möglichste Zertheilung der arsenigen Säure durchs Pülvern vermehrt wird.

Es scheint übrigens nicht unwahrscheinlich zu seyn, daß die Sattigung des Wassers von mittlerer Temperatur mit arseniger Saure im geraden Vershältnisse stehe bis zu einem gewissen Grade mit der Menge der damit in Berührung gesetzten Saure; so wie die Zeit der Sättigung einer bestimmten Menge Wassers mittlerer Temperatur mit arseniger Saure im umgekehrten Verhaltnisse zu stehen scheint nut der Menge der mit dem Wasser in Berührung gesetzten arsenigen Saure.

Es dürste nicht schwer werden die Wahrheits beider Satze durch eine Reihe genauer Versuche zu beweisen, wozu mir jetzt leider die Zeit nicht vergonnt ist. Gewiss verdient es einer Untersuchung, ob nicht mancher bis jetzt für unauslöslich oder doch sehr schwer auslöslich gehaltene Stoff sich, auf die Versuch 15. angezeigte Art behandelt, auslöslicher zeigen würde. Der oben angesührte, von Fischer beobachtete, aussallend scheinende Erfolg, dass eine gegebene Menge arseniger Saure, die durcht Verdunsten aus einer Auslösung abgeschieden worden war, sich nicht wieder in der vorigen Menge Wasser (wenigstens nicht in derselben Zeit auslössen lasst, findet in dem bisher über das Verhalten

der arsenigen Saure gegen das Wasser von mittlerer · Temperatur Gesagtem seine Erklärung. Er beruhet theils darauf, dass die arsenige Saure beim Verdunstem einen andern Cohasionszustand angenommen hat, worin sie schwer auflöslich ist; theils aber und vorzüglich beruhet er darauf, dass die arsenige Saure überhaupt, wenn eine bestimmte Menge davon in Wasser mittlerer Temperatur aufgelöst werden soll, eine sehr große Menge davon zur Auflösung bedarf, und zwar wie oben angeführt worden ist eine 14omal großere als sie zur Auflösung bedaif, wenn sie durch das Versuch 15. angeführte Verfahren in aufgelösten Zustand versetzt worden ist, und dass dabei doch immer noch eine sehr lange Zeit der Berühe rung erforderlich ist.

#### Ueber die

#### Darstellung des Arseniks

aus den

damit vergifteten Körpern.

YOU

Distriktsphysikus Dr. C. H. ROLOFF.

Der goldenen paulinischen Regel: "Prüset alles und das Beste behaltet", hat die Wahrheit schon manche Bereicherung zu danken, auch in ihrer Anwendung auf die Naturwissenschaften. Nur Widerspruch und dadurch veranlasste nahere Prufung aufgestellter von Andern noch bezweifelter Behauptungen führt endlich zur Gewissheit. Beispiele hiervon sind uberall zu finden, und ein solches hieten auch die neuers Discussionen über die Entdeckung des Arseniks bei Vergiftungen dar. Nachdem von Hahnemann die Bahn zur Vervollkommnung der chemischen Ausmittelungsmethoden des zu Vergiftungen angewandten Arseniks mit Glück gebrochen war, trugen bekanntlich nach und nach zur Begründung eines immer mehr verbesserten und wo moglich ganz tadelfreien Verfahrens vorzüglich Rose und Jager mit Erfolg bei. Auch ich suchte, durch die Wichtigkeit dieses Gegenstandes für die Criminaljustitz bewoges, und durch die über demselben bei gerichtlichen Untersuchungen gemachten Erfahrungen noch mehr verantaist, mein Scheeflein in einer in lateinischer Sprache verfasten Abhandlung, welche ich der Konigl. Societat in Gottingen zuschickte, beizutragen, Die verelute Societat veranstaltete davon einen Auszug im 58. Stock vom 15. April 1811 ihrer gelehrten Anzeigen, der aber mehrere Unrichtigkeiten enthielt, weshalb auch im 71. Stücke ein Nachtrag folgte, welcher indefs jene Unrichtigkeiten nicht ganz hob, wodurch es denn auch kam, dass die von mir angegebene Methode hin und wieder nicht richtig aufgefaßt und selbst unrichtig, wie in des verehrten Remer's Lehrbuche der gerichtlich polizeilichen Chemie S. 610 f. wiedergegeben ist. hat mich veranlaßt einen vollstandigen Auszug aus der gedachten Ahhandlung im Kopp'schen Jahrhuche der Staatsarzeneikundo 5. Th , Jahig. 1812., zu geben, da ohnehin die Gotting, gelehrten Anzeigen wohl nicht in die Hande aller gerichtlichen Aerzte kommen möchten.

lau in einer akademischen Dissertation mit demselben Gegenstande beschäftigt, und dieselbe in einer erweiterten Uebersetzung in diesem Journale Bd. 6. Heft 1. S. 60 u. f. abdrucken lassen. Ich gestehe, daß ich diese Abhandlung und früher auch die Dissertation mit Vergnügen gelesen, aber auch zugleich bedauert habe, daß der Verfasser meine angegebene Methode, durch den oben angesührten unvollstandigen Auszug veranlaßt, theils missverstanden, theils unrichtig aufgefaßt hat. Es sey mir daher erlauht, hier einige Bemerkungen über Dr. Fischer's Arbeit nach dem Gange seiner Abhandlung mederzulegen.

#### 414 Roloff über Darstellung

Bei Prüfung der Hahnemann'schen Arbeit sagt Fischer in Rüchsicht des knoblauchartigen Geruches welchen der Arsenik beim Erhitzenfauf Kohlen u. s. w. verbreitet, als Bestatigung der Zweckmaßigkeit die ses Verfahrens, dass dieser eigenthumliche Geruck leicht von Geubten von andern ahnlichen Gerüchen zu unterscheiden sey; allein isoliet kann dieser Verauch nichts beweisen, da nicht immer schon Geübte und mit dem feigenthümlichen Arsenikgeruche Vertraute dergleichen gerichtliche Untersuchungen vornehmen. Auch scheint es dem Verfasser unbekannt zu seyn, dass das Kupferammonium den Arsemk wenn er in Fleischbruhe oder in einer blos mit Wasser gemachten Abkochung des Magens enthaltes ist, nicht auzeigt, wenigstens sagt er bei der Darstellung des Hahnemann'schen Verfahrens nichts davon. Eine Bestatigung dieser von mir oft und erst jetzt wieder gemachten Erfahrung, findet sich auch in Plattner's quest. med for. XXIV. und in einem Anhange zu Hoffmann's Inauguraldissertation de verbi divini ministro ad agcotorum lectulos commorante Viteberg. 1806 von Seiler, welche ich inchesen Tagen las.

Dasjenige, was Dr. Fischer bei Darstellung der Jager'schen Verdienste in dieser Sache über das Experimentiren mit Reagentien überhaupt errinnert, ist gegründet und verdient die Aufmerksamkeit aller Experimentatoren; aber ungegründet ist es, wenn mir vorgeworfen wird, des ich es ganz übersehen hatte, dass die Wirkung des schweselwasserstoffigen Wassers durch die Gegenwart eines freien Laugensalzes verhindert wird, da ich doch deutlich gesagt habe, dass die Arsenik enthaltende Flüssigkeit vor

Zumischung des genannten Reagens, so wie der ubrigen, durch atzendes Kali oder Ammonium neutralisirt werden muls. Bei der Darstellung meiner Methode ist es mir unbegreislich, wie Hr. Dr., Fischer riigen kann, dass ich die Rose'schen Methode dahin verändert habe, dass ich erst Salpetersaure zu den Contentis des Magens setze und nachher das Laugensalz. Offenbar hat der Verf. diese ganze Stelle missverstanden. Das Kochen der Arsenik haltigen Contenta des Magens mit atzendem Kali ist überflussig, da die Ursache, weshalb Rose den Magen mit kaustischem Kali behandelt, bei jener Auflösung wegfallt. Die Contenta brauchen blos mit Salpetersaure behandelt zu werden, um theils die darin enthaltenen organischen Stoffe zu zerstören, theils das etwaige Fett abzuscheiden. Ist diess geschehen, dann muss allerdings wieder Laugensalz bis zur Neutralisation der Saure zugesetzt werden, was auch Rose thut, nur mit dem Unterschiede, dass er kohlensaures Kali zusetzt, ich aber ätzendes Kali oder Ammonium, um das zur Vertreibung der Kohlensaure abermals nothige Kochen zu ersparen.

Wie überhaupt Herr Dr. Fischer manches in meinen Angaben mißverstanden hat, so bin ich auch die unschuldige Ursache geworden, daß derselbe wegen meiner Aeußerungen über die Methode des verweigten Rose an diesen auf meine Kosten zum Panegyriker wird. Daß ich mit Achtung von Rose's Methode spreche, kann jeder im Kopp'schen Jahrbuche nachlesen, und es bedurste der vom Dr. Fischer sir nothig gehaltenen Abschweifung von seinem Gegenstande nicht, um so weniger, da Niemanden, der nur einigermassen in der chemischen Lite-

ratur bewandert ist, cinfallen wird, Rose's Verdien ste um die Chemie verkleinern zu wollen. ich von Rose's Methode abwich, so geschah diefs auder Ucherzeugung, daß mein Verfahren einfache und wie unten erhellen wird auch sicherer ist. Uobrigens bin ich wahrlich nicht so sehr von Eigenliebe beseelt, dass ich mein Versahren als das alleinige aufdringe, sondern uberlasse es Jedem, meme Grunde zu prüfen und dann das Beste zu behalten. Schon ehe Rose seine Methode bekannt machte, habe ich mein Verfahren bei der in der obengedachten Abhandlung und im Kopp'schen Jahrbuche augeführten gerichtlichen Untersuchung mit Erfolg engewandt, aber dankhar habe ich auch Rose's spatere Angaben in Rücksicht der Behandlung des Magent benutzt, und beide Methoden vereinigt, wie aus der Vergleichung deutlich genug hervorgeht.

Dr. Fischer warnt diejenigen, welche meine Methode befolgen wollen, vor dem schädlichen Irrthume, dass wenn bei der Pruifung der Contenta des Magens, wie ich angegeben habe, kein Arsenik entdeckt wird, diefs einen vollstandigen Beweis von der Abwesenheit des letztern abgebe, und die Untersuchung der Eingeweide als überflussig unterlassen werden konne, denn es sey wohl denkbar, date durch die Lange der Zeit der in dem Magen enthalten gewesene Arsenik in die thierische Substanz der Magenhaute selbst eingedrungen und sich gleichsam chemisch mit ihnen verbunden habe, und in diesem Falle könne nur bei der Untersuchung der Eingeweide der Arsenik entdeckt werden, wahrend in den Contentis auch keine Spur gefunden zu werden So lange aber noch Contenta im Magen

#### des Arseniks aus vergifteten Körpern. 417

befindlich sind, so bin ich doch begierig die Verwandtschaftsgesetze kennen zu lernen, nach welchen der Arsenik, wenn er in jenen Contentis enthalten ist, sieh aus denselben abscheiden und mit den Magenhauten chemisch verbinden könnte, und so bei Prüfung der Contenta verschwunden ware. aber keine Contenta mehr im Magen enthalten, und ist dieser durch die Länge der Zeit, so wie der ganze Körper unverwest, oder vielleicht mumienartig eingetrocknet, so mussen naturlich der Magen und die Gedarme selbst untersucht werden, obgleich auch dann durch die chemische Prüfung kein Arsenik entdeckt werden kann, wie diess bei der Untersuchung der von der bekannten Geh. Rathin Ursinus hochst wahrscheinlich vergifteten und nach Jahren wieder ausgegrabenen Personen der Fall war. (Vergl. Augustin Repertor. f. d. offentl. und gerichtl. Arzeneiwissenschaft 1. St.) In diesem Falle kann man sich blos auf den Leichenbefund beschränken. Zu bedauern ist aber doch, dass am eben angèführten Orte die Art der chemischen Untersuchung, welche befolgt wurde, nicht angegeben ist, um beurtheilen zu konnen, ob diese auch genau genug war. Vielleicht war aber auch der Arsenik durch das sich entwickelt habende Wasserstoffgas verfluchtigt worden. Hr. Dr. Fischer spricht nun sein Urtheil über meine Verfahrungsart dahin aus, dals die Veranderungen, welche ich mit der Roseschen Methode vorgenommen. unwesentlich, ja selbst unzweckmaßig waren, vorzuglich desshalb, weil sich aus dem durch Kalkwasser aus der Arseniksolution gefallten Kalkarsenik der Arsenik leichter und reiner darstellen lasse, als aus dem geschwefelten Arsenik je der Fall seyn konne.

was dadurch am deutlichsten bewiesen werde, dah ich selbst anführe, daß der aus dem geschwefelte Arsenik dargestellte Arsenik noch mit etwas Schwel fel gemischt gewesen sey. Allerdings war mit dem sublimitten regulinischen Arsenik im angeführtet Falle, (vergl. das Kopp'sche Jahrbuch) etwas We niges von Schwefel mit in die Höhe gestiegen, weld ches anzuzeigen ich der Wahrheit schuldig war; allein diess kann der Methode nicht zum Vorwurfe gereichen, da des Resultat dadurch nicht leidet und auch Rose bei seiner Methode zugieht (Journ. f. Chemie u. Phys. Bd. 2. S. 670) dass durch die Feuchtigkeit etwas Boraxsaure mit in die Höhe gerisset wird, die aber den Erfolg nicht hindert. Ueberdent ist der geringe Antheil Schwefel, welcher mit in die Höhe geht, nicht chemisch mit dem Arsenik verbunden, sondern er steigt vor dem Arsenik auf legt sich größtentheils oberhalb des metallischen Aufluges an und kann nachher leicht durch Abwischen von diesem getrennt werden, um so leichter wend eine größere als oben angegehene Menge Arsenk sublimirt wird, wie ich mich durch spätere Untersuchungen von mit ansehnlichern Quantitäten Arsenik vergistetem Magen überzeugt habe. Alle diew vom Dr. Fischer gemachten Emwürfe konnen mich daher auch nicht bestimmen von meiner Methode abzugehen, um so weniger, da selbst Fischer die von Hahnemann und Jäger früher gemachte Erfahrung bestatigt, daß das Kalkwasser in Rucksicht seiner Empfindlichkeit auf Arsenik dem sehwetelwasserstoffigen Wasser weit nachstelit. Hiervon habe ich mich erst von Neuem durch Versuche überzeugt, die ich um die Wirksamkeit des von Fischer ange:

# des Arseniks aus vergisteten Körpern. 419

gebenen neuen Reagens des mineralischen Chameleons zu prüsen, anstellte. Von einem an einer anderen Krankheit Verstorbenen wurden die Contenta des Magens, welche vier Unzen betrugen mit einem Gr. weißen Arsenik gemischt, und die Auflösung im Kochen mit Salpetersäure behandelt. Ein Theil der hellgelb gewordenen und mit ätzendem Ammoniak neutralisirten Flüssigkeit wurde durch kochendesfrisch bereitetes Kalkwasser nicht getrübt und setzte auch nachher keinen Bodensatz ab, außer später den auf der Oberfläche gebildeten kohlensauern Kalk, weder wenn das Wasser zur Auflösung, noch wenn diese zu jenem gegossen wurde. Derselbe Erfolg fand statt, als der zerschnittene Magen mit fünf Gr. weißem Arsenik und zwei Drachmen ätzendem Kali mit destillirten Wasser bis zu sechzehn Unzen Bruhe gekocht, diese durch Salpetersaure zersetzt, filtrirt. mit ätzenden Ammozium neutralisirt und dann ein Theil mit kochendem Kalkwasser auf beide Arten gemischt wurde. Schwefelwasserstoffiges Wasser dagegen erzeugte sogleich eine gelbe Farbe und nachherigen Bodensatz.

Schon diess allein muss zur Anwendung des schweselwasserstostigen Wassers bestimmen, da es sehr gut möglich ist, dass bei einer Vergistung nur die obengenannte Quantität Arseniks. oder eine noch geringere, im Magen vorhanden ist, die man alsdann nicht durch Kalkwasser herausschlagen kann, man müste denn die Auslösung abrauchen. Es kommt überhaupt bei der gerichtlichen Untersuchung auf Arsenik eben so sehr darauf an, dass man sich durch empfindlich wirkende Reagentien vom Daseyn des

Arseniks überzeugt als auch darauf, daß man zum Herausschlagen des Arseniks Behufs der Reduction desselben, die durchaus als der evidenteste Beweit nothig ist, um das Corpus delicti dem Criminalzerichte überliefern zu konnen, das empfindlichste Rezgens anwendet. Diefs ist allein das schwefelwasserstoffige Wasser, da Kupferammoniak keinen so gat reducirbaren und mineralisches Chameleon uberhaupt keinen Niederschlag liefert, und das Kalkwasser nicht so empfindlich ist. Was das mineralisele Chameleon betrifft, so verdient Hr. Dr. I'ls her allet. Dank, dafs er auf dieses Reagens aufmerksam gemacht hat, welches fast noch empfindlicher als Schwefelwasserstoff den Arsenik anzeigt. Jedoch ist/ bei diesem Reagens zu bemerken, daß außer den von Fischer angeführten diei Fallen, es auch noch andere giebt, welche die Wirkung des mineralischen Chameleons abandern, und leicht zu Tauschungen Gelegenheit geben kounen.

Auflosung enthaltenen Arseniks die rothe Farbe der Chameleonauflosung in eine gelbe umandert, bewirkt denselben Farbenwechsel auch die kleinste Menge von in einer Auflösung enthaltenem schwefelsauern oder salzsauern Eisen. Wird eine concentratere Eisenauflosung zur Chameleonauflosung gegossen, so entsteht bald ein gelbhrauner Niederschlag. Nur das vollkommen durch Salpetersaure oxydirte salzsaure Eisen laßt die rothe Farbe der Chameleonauflosung unverandert. Auch das essi saure und salpetersaure Blei audert die rothe Farbe der genannten Auflosung in eine gelbe um, nur mit dem Unterschiede, daß dieß nicht mit so verdüunter Auflosung als mit der

nen des Arseniks und Eisens geschieht, und dass durch das Blei sogleich ein schmutzig weißgelber Niederschlag entsteht.

Es mus also, bei Anwendung des mineralischen Chameleons, als Reagens auf Arsenik, durchaus darauf Rücksicht genommen werden, dass kein Eisen oder Blei in der Auslösung enthalten ist, was anderweitige Reagentien darthun milissen.

Durch Quecksilber -. Zinn -, Kupfer - und Silbersalze wird die rothe Farbe der Chameleonaussosung nicht verandert, eben so weing durch salpeterund salzsauern Baryt.

Mit Berücksichtigung dieser Modificationen bebalt das Chamoleon als ein sehr empfindliches Reagens auf Arsenik seinen Werth.

Nach allem diesem Vorangeschickten würde also nach meinem Dafürhalten das beste Verfahren, den Arsenik bei gerichtlicher Untersuchung von Vergiftungen zu entdecken folgendes seyn, jedoch überlasse ich gern dem Urtheil und der Prüfung der Sachkundigen, ob sie denselben den Vorzug vor den übrigen Methoden geben wollen.

Die nothigenfalls verdünuten und filtrirten Contenta des Magens werden in einem kleinen Kolben
oder Glase bis zum Kochen erhitzt, dann Salpetersäure in kleinen Portionen hinzugetröpfelt, bis die
Flüssigkeit eine helle gelbe Farbe angenommen hat.
Hierauf wird sie filtrirt und mit ätzendem Kali oder
Ammonium neutralisirt und durch kochendes Kalkwasser, Kupferammoniak und schwefelwasserstoffiges Wasser geprüft. Gehen diese Reagentien durch
die bekannten Erscheinungen Arsenik zu erkennen,
so kann noch als entscheidendes viertes Reagens,

mit Rücksicht auf die angegebenen Modificationen; das mineralische Chameleon, wonn seine Aufleung die rothe Farbe angenommen hat, angewandt werden.

lst durch alles dieses das Daseyn des Arsendas erkannt, so wird die Phissigkeit durch schwefelwasserstoffiges Wasser gefallt, der Niederschlag durch ein Filtrum abgesondert, ausgewaschen, getrocknet und dann zur Darstellung des regulinischen Arsends mit einem gleichen Theile kohlensauern Kalis und einem halben Theile Kohle genau gemengt, in einer kleinen Retorte mit Vorlage oder in einer unten beschlagenen Barodieterichte sublimirt. Das sublimate Metall wird sich dann beim Erhitzen auf einem Kupferbleche durch den Knoblauchgerneh als Arseuk zu erkennen geben. Uehrigens versteht sich, das hierzu nur ein kleiner Theil des Subhmats angewandt und der ubrige aufbewahrt wird. Sind keine Contenta des Magens vorhanden, so wird der Migen und Zwöltfingerdarm zerschnitten nach Rose mit kanstischem Kali gekocht, dann mit Salpetersaure behandelt und mit der filtrirten und neutralisirten-Flussigkeit wie oben verfahren,

Auf diese Weise wird auch die geringste zu einer Vergiftung angewandte Portion Arseink unbezweifelt dargestellt werden. Will man auch noch die vom Dr. Fischer sehr deutlich angegebene Reduction des Arseniks durch Galvanismus bewirken, so kann man etwas von der arsenikhaltigen Flüssigkeit zu diesem Versuche anwenden, und dadurch der nach der oben angegebenen Methode erhaltene Resultat bestatigen. Jedoch wurde ich rathen, da die Anwendung dieses Verfahrens wohl meht jedes gerichtlichen Arztes Sache seyn möchte, und selbst

Mette bei nicht reinen Arsenikauslösungen sehr langsam ist und selbst durch Einwirkung einer Saule von
40 einzölligen Plattenpaaren der Arsenik nicht metallisch glanzend, die organischen Stoffe müßten den
vorher durch Salpetersäure zerstört seyn, obgleich
rascher abgeschieden wird, sich mehr auf das oben
angegebene Verfahren zu beschränken, da man bei
dessen Befolgung dem Richter des Corpus delicti in
die Hand geben kann und überdem bei sehr verdünnten Arsenikauslösungen die Reduction durch
Galvanismus sehr verzögert und erschwert wird, wie
Dr. Fischer ebenfalls anführt.

### Nachtrag.

Dies diem docet. Vorstehender Aufsatz war schon fertig und abgesandt, als ich Gelegenheit hatte, bei einer gerichtlichen Untersuchung eines Magens von einem Menschen, der in Verdacht stand, vergiftet zu seyn, erweiterte Ersahrungen über die Anwendbarkeit des mineralischen Chameleons als Reagens auf Arsenik zu machen. Mein Freund, der Medizinalassessor Heekenkamp, der mit jener Untersuchung beauftragt war, fand bei Anwendung des genannten Reagens Erscheinungen, die seine Aufmerksamkeit erregten, indem alle übrigen Reagentien keinen Arsenikgehalt auzeigten, die rothe Farbe der Chameleonauslösung aber augenblicklich durch die mit Salpetersaure behandelten Contenta des Magens in eine gelbe umgeändert wurde. Keine von den oben angeführten Ursachen, wodurch die rothe Farbe der

#### Roloff über Darstellung

424

Chameleonanstösung in eine gelbe umgeändert werden konnte, war vorhanden, aber eben so wenig auch Arsenik. Versuche um den Werth oder Lowwerth bei Chameleons als Reagens auf Arsenik auszumitteln, waren also durchaus nothig und ich balte es für Pflicht, das Resultat dieser Versuche mitzuge theilen.

Die Contenta des Magens sowohl blos, als mit Salpetersaure behandelt anderten sogleich die rothe Farbe der Chameleonanflosung in eine gelbe um, ohne das geringste Vorhandenseyn von Arsenik. Eben so eine einfache Abkochung des Magens mit Wasser und eine mit atzendem Kali und nachher mit Salpetersaure behandelte Abkochung des Magens. Auf gleiche Weise verhielt sich eine Fleischbrühe von Kalb - und von Rindsleisch, sie mochte mit Salpetersaure behandelt seyn oder nicht. Als Ursache der Farbenveranderung der Chameleonauflosung konnte ich nichts anders annehmen, als den in der Fleischbruhe enthaltenen thierischen Leim, der durch Salpetersaure beim Kochen der verdunnten Auflosung nicht zerstört wird. Um mich von der Wahrheit dieser Meinung zu überzeugen, wurde eine Auflosung von Hausenblase bereitet und diese zu der rothen Chameleonauflosung gemischt. Sogleich wurde die rothe Farbe in eine gelbe umgeändert, als wenn Arsenik hinzugemischt sey.

Nach diesen Erfahrungen bin ich daher gezwungen, alle gerichtlichen Aerzte und Chemiker
vor der Anwendung des mineralischen Chameleons
als Reagens auf Arsenik bei Untersuchungen von
wirklich oder vermeintlich vergifteten Magen und

## des Arseniks aus vergisteten Körpern. 49

deren Contentis zu warnen, weil man sonst Arsenik zu finden glauben möchte, wo keiner vorhanden ist.

Auch kann ich diese Gelegenheit nicht vorbeigehen lassen, ohne darauf aufmerksam zu machen, dass man sich zur Prüfung auf Arsenik nur schwefelwasserstoffigen Wassers bediene, welches man durch Zersetzung des aus gleichen Theilen Schwefels und ätzenden Kalks durchs Glühen erhaltenen Schwefelkalks mit gleichen Theilen Weinsteinsäure bereitet hat. Schon früher habe ich in Scherer's allgem. Journ. der Chemie 10. Bd. 58. H. S. 440 gezeigt, dass der auf nassem Wege bereitete Schwefelkalk als Reagens untauglich sey und eben so ist es der mit kohlensaurem Kalke auf trocknem Wege, wenn das Glühen nicht so lange fortgesetzt wurde, bis alle Kohlensäure entwichen ist. Schweselwasserstoffiges Wasser aus dergleichen Schwefelkalk verändert eine Arsenikauflösung durchans nicht und nur dann entsteht erst ein gelber Niederschlag, wenn Salpetersaure zu der Mischung hinzugetröpfelt wird.

#### Ueber

#### Prüfung-

des

# atzenden Quecksilbersublimats auf Arsenik

TOR

# C. L. GAERTNER, Apotheker zu Hanau,

Eine merkwürdige, den Chemiker und Pharmaceuteń gleich interessirende Beobachtung, die ich kürzlich bei Gelegenheit der bekannten Prüfungsweise
des ätzenden salzsauren Quecksilberoxyds auf Arsenikgehalt durch Kupferammoniakflüssigkeit machte,
giebt mir Veranlassung zu diesem Schreiben, dessen
Bekanntmachung, unsere positiven chemischen Kenntnisse vermehrend, zugleich einen Beweis abgeben
kann, wie oft das Gelingen oder Missrathen eines
Versuches, von dem mehr oder minder Beobachten
unbedeutend scheinender Rücksichten, abhange,

Ich machte nämlich bei obiger Veranlassung mehrere Gegenversuche mit ätzeudem salzsaurem Quecksilberoxyd dem ich weißes Arsenikoxyd in verschiedenen Verhältnissen zugesetzt hatte, um mich von der Wirkung des Kupferammoniums auf den in dieser Mischung befindlichen Arsenik und von ihrer

erseitigen Verbindung zu Scheelischem Grün, ch Autopsie zu überzeugen; allein ich wurde durch folgende meinen Erwartungen nicht entschende Resultate überrascht, die in mehreren shalb angestellten Versuchen stets dieselben blieben. Loset man z. B. zwanzig Gran atzendes salzeres Quecksilberoxyd und einen Gr. weises Arsetoxyd in hinreichendem (36 - 3vj) destillirtem asser auf, schlagt sodann nach der von Hahnemann gegebenen Prulungsweise, das Quecksilberoxyd ch Aetzammoniak nieder, und pruft nun die von Miederschlage durch Filtriren getremite Flussigt mit der Lösung des Ammoniumkupfers, so wird k tein Scheebsches Grün hilden, sondern die Flüs-Leit blau und durchsichtig erscheinen, welche The selbst durch eine mehrstündige Digestion nicht indert wird. Erst dann, wenn diese Losung mit Auerem reinen Wasser bis auf zwei Unzen verunt wird, gehet die blaue Farbe des zugesetzten amoniakkupfers in die bekannte grüne über.

In der Voraussetzung das das durch die Zerseing des atzenden salzsauren Quecksilberoxyds mitit atzenden Ammoniaks in oblgem Versuche entindene salzsaure Ammoniak die vorzüglichste Urihe des Ausbleibens des Scheelischen Grüns seyn
igte, stellte ich mehrere Versuche mit Auflosungen
salzsauren Ammoniaks in Wasser, die in der
iben Unze 20 Gr desselben mit 
his 1 Gr. weißen
menikoxyds enthielten, au.

Die Resultate stimmten völlig mit den obigen erein, nur war hierbei eine weit größere Verdunng — 8 bis 10 Theile reines Wasser — erfordern, ehe sich Scheetisches Grün ausschied.

Salzsaures Kali und Natrum in ahnlichen Verhaltnissen mit Arsenik in reinem Wasser gelosetverhinderten die Wirkung des zugesetzten Ammonak kupfers nicht im mindesten.

Es lasst sich daher aus Angesührtem wohl mit Recht schließen, dass durch die Gegenwart des Salmaks in ohigen Flüssigkeiten, eine immge bis jetzt noch unbekannte Verbindung desselben entweder mit dem Arsenikoxyd oder dem Ammoniakkups er bewirkt werde, die bei wenigem zur Austosung augewandten Wassers, die Vereinigung der beiden letzteren zu Scheelischem Grüne verhindert. Wird mad diese Verbindung durch größeren Wasserzusatz geschwacht, so kann die natürliche Anziehung des Arsenikoxyds und Kupserammonium ungehindert erfolgen.

leh hoffe, dass diese Bekanntmachung für de legalen Prüfungen auf Arsenikgehalt von Nutsen seyn werde.

### Nachschreiben des Herausgebers.

Das beste Prüfungsmittel des Quecksilbersublimate ist bekanntlich dessen Auflosung im absoluten Alkohol, der die fremden Bestandtheile, wie Arsenik. Einsen, versüßtes Quecksilber unaufgelöset zurücklaßt. Es ist aber allerdings auffallend, daß in der Schrift des so sorgialtigen Hahnemanns "die Kennzeichen der Güte und Verfalschung der Arzeneimittel Dresden 1787." S. 246 folgende Stelle vorkommt, die Hrib Gärtner wohl die Veranlassung zu seiner für medecinisch gerichtliche Chemie, für welche Hahnemanns

#### über Prüfung auf Arsenik,

429

Arbeiten classisch sind, allerdings interessanten Mit-

"Betweltete man im Quecksilbersublimat Arsenik, so durfte man nur in einer Unze des starksten bis zu 180° Fahrenheit erhitzten Weingeistes 420 Gran dieses Sublimats auflosen, und der Rest am Boden wurde den weißen Arsenik in Pulver zeigen, wenn über vier Gran darin vorhanden gewesen waren. -Deutlicher noch als diese Probe und entscheidend verneinend oder bejahend ist diejenige, wenn man man aus der wasserigen Auflösung einer Probe des verdachtigen Sublimats mit kaustischem Salmiakgeiste allen Quecksilberkalk niederschlagt und dann die filtrirte Flossigkeit mit etwas Kupfersalmiak (gesattigte Auflosung eines Kupferkalks im kaustischen Salmiakgeiste) vermischt. Bleibt dann alles durchsichtig blau, so ist nichts darin, ist aber-nur der mindeste Arsenik vorhanden, so fallt er (wie ich in meinem Buche von der Arsenikvergiftung gezeigt habe) mit dem Kupfer vereinigt, gelbgrun als Schee- . lisches Grim zu Boden, das auf Kohlen nach Kuobjauch stinkt."

Dass die letztere Angabe nicht ganz richtig seyn könne, davon wird man sich auch dadurch überzengen, dass frisch gesalltes Scheelisches Grün sehr leicht in Salmiak ausloslich ist, eine Auslösung die mit schön blauer Farbe ersolgt. Man wird sich, statt des salzsauren, auch des neutralen schweselsauren oder salpetersauren Ammoniaks bedienen können. Indess ist hier blos vom ganz frisch gesallten Scheelgrün die Rede, dessen blaue Auslösung bekanntlich durch bloses Ammoniak mit noch großerer Leichtigkeit erfolgt.

Daß Verdünnung mit Wasser die blane Parki des in Salmiak aufgelöseten Scheelgruns in die grun verwandelt, wie Herr Gärtner bemerkt. konnt' ich nicht wahrnehmen, wiewohl dieser Zweck durch Aufkochung jener blauen Auflosung erreicht wird. Auch ohne sie beginnt der grüne Niederschlag nach einiger Zeit.

Da neuerdings durch die Abhandlung des Herra Apothekers Martius in Erlangen über den Arsenkgehalt einer englischen Schwefelsaure (in dies. Journ.
Bd. 5. S 563.) hinsichtlich auf Bereitung des Kirchhofschen Zuckers Sorgsamkeit erregt wurde, besonders auch in solchen Gegenden, wo Schwefelsaure
aus arsenikhaltigen Schwefelkiesen bereitet wird: 50
will ich noch einige Worte über Prüfung eines Zuckersyrups auf Arsenikgehalt beifügen.

Ich erhielt namlich einen solchen von der Fabrication des Hrn. J. Behaghel in Mannheim, die
ziemlich im Großen betrieben wird, vor einiger
Zeit d ich einen Freund mit dem Wunsche zugesandt, ihn auf Arsenik zu prüfen.

Da schon bei der Bereitung des Kirchhof'schen Zuckers Kalk zur Neutralisation der Schwefelsaure angewandt wird, der, bei gehörigem Verfahren, die etwa vorhandene arsenige Saure mit niederschlägt: so ist offenbar, daß, wenn noch von einer Sorgsamkeit hinsichtlich auf Arsenik die Rede ist, feinere Reagentien als Kalkwasser zur Erforschung der etwa noch vorhandenen Spur angewandt werden mussen. Ohnehin giebt Kalkwasser mit Zuckersyrup erwarmt, auch wenn er ganz rein ist, schon allein einen weissen reichlichen Niederschlag, der sich aber bei der

kaltung wieder auflöset, wovon Bd 5. S. 53. die

Das feinste Reagens für Arsenik, der geschwe-Le Wasserstoff, war also anzuwenden. Da dieser less mit Arsenik einen gelben Niederschlag bekt: so muiste der schon an sich gelbe Syrup hwandig zuvor durch Erwarmung mit einem Zutse von Salpetersaure entfarbt werden, was sehr the und schnell erfolgt. Die dicke saure Flüssigit wurde mit etwas Wasser verdunnt und mit Ammiak versetzt, wobei sich aber die gelbe Farbe eder einfindet. Um diese aufs Neue zu entfernen, diente ich mich einiger Tropfen Salzsaure, da von wer, wenn sie auch ein klein wenig vorherrschend (cine leichte Spur von gelber l'arbe kann indels non durch Verdinnung mit Wasser unwahrnehmgemacht werden) das Schweschwasserstoffgas nicht reetzt wird.

Dieses wurde, aus mit Schweselsaure übergosseSchweselkalk entbunden, in einem Glaschen über
asser aufgefangen bis 
desselben davon erfüllt
ren, womit es durch Schütteln eine concentrirte
oflosung bildete.

Man sieht, dass bei dieser Verlahrungsart, gemäßen vorhin Gesagten. Kupserammoniak nicht fügn anwendbar gewesen ware, wahrend das gewählte gens auch die leiseste Spür des zum Zweck einiGegenversuche gestissentlich beigesetzten Arsezu erkennen gab.

Ich muß ubrigens bemerken, daß ich den Syrup Hrn. J. Behaghel ganz rem von allen schädlichen stallischen Bestandtheilen und uberhaupt von durchguter Beschalfenheit fand.

# Darstellung

eines

neuen Wärmegesetzes,

die

Temperatur der Körper an der Ober fläche betreffend.

> Von R. L. RUHLAND.

Die Hrn. Leslie und Rumford haben in ihren Verauchen über strahlende Warme sich vorzüglich zweierlei Methoden bedient, um die Verschiedenheit, welche die Korper bei Durchlassung der auf sie einfallenden Strahlenden Warme zeigen, darzuthun; entweder haben sie namlich polirte Blech- oder Messing-Kapseln, welche ein Thermometer hielten, mit heißem Wasser von einer bestimmten Temperatur golullt, und nun untersucht, wie vielen Einfluß verschiedene Ueberzüge dieser Kapseln auf Erkaltung des in ihnen besindlichen erlutzten Wassers hatten. oder sie haben die Warme durchlassende Eigenschaft dieser Ueberzüge durch Reflexion der sie durchstrahlenden Warme auf das von ihnen eifundene Thermometer différentief (für welche Beneunung ich im deutschen den Ausdruck: Vergleichungs - Thermometer vorschlagen mochte) und die strahlende Ligenschaft von mit abnlichen Ueberzügen

#### über ein neues Wärmegesetz.

433

bekleideten Schirmen, die in bestimmten Entfernungen von dem Warme abgebenden Körper senkrecht aufgestellt wurden, bestimmt.

In allen hierüber angestellten Versuchen betrach≠ ten sie die, der strahlenden Warme ausgesetzten. Korper als Warme durchlassend, passiv, und, von den für das Licht bekannten Gesetzen ausgehend, haben sie für diese Durchlassung der strahlenden Warme das Gesetz aufgestellt, daß dieselbe durch die Ober flächen der sie mehr oder minder hindurchlassenden Korper bestummt werde, und in umgekehrtem Verhaltnifs der Reflexion stehe. Allein da diese Physiker die dem Verstiche unterworfenen Körper immer nur unter der Form von dünnen Ueberzügen anwandten, so konnten sie nur darauf Rücksicht nehmen, welchen Linflus dieselben auf den Warme ausstrahlenden Ort die Warmequelle) und die hin-Ber ihnen befindlichen kältern Korper hahen, wo sich dann fand, dass sie jenen um so schneller erkälten, und diese um so schneller erwarmen, je bessere Strabler sie sind. Ein drittes Momentum blieb hier Bagegen noch zu untersuchen, namlich, welche Temperatur die Körper selbst, während sie Wärme strahlen, so wie ihre Oherslächen dabei haben.

Zu diesen Versuchen war nun aber der bisher on den genannten Physikern angewandte Apparat nicht mehr himeichend, man mußte die Korper, tatt dieselben unter der Form von Ueberzügen anzuwenden, in großerer Masse dem Versuche ausseen. Man konnte eben so wenig zu Bestimmung der Temperatur dieser Korper sich feiner noch der Thermometer bedienen, da diese immer nur die eyende, ruhende Wärme eines Korpers angeben, nie

die in Bewegung begriffene, in ihm ein - und aus tretende als solche, weil es möglich ist, daß zwe Korper eben so viele Warme bestandig abgelen, al sie aufnehmen, das Thermometer also in beider gleichsteht, obgleich das Quantum Warme, welche sie zu gleicher Zeit aufnehmen und abgeben, außerst verschieden seyn kann, wodurch wicht eine Verschied denheit der Temperatur der Körper, aber wol der jenigen ihrer Oberflachen gegeben ist, da diese bestandig von dem a fgenommenen und abgegehenen Warmequantum zugleich getroffen werden, somit die doppelte Temperatur erhalten, wie aus der Folge noch weiter erhellen wird; ein Unterschied, der um so wichtiger ist, da schon Leslie und Rumford gozeigt haben, daß die Aufnahme strahlender Warme durch die Körper, bei gleichen Flachen ihrer Ausstrahlung gleich sey.

Ich bediente mich daher eines andern Mittele das, so wenig ich es anfangs selbst zu hoffen wagte mic doch, wie ich mich durch eine lange Reihe besonders darauf unternommener Versuche überzeugte alle nur gewünschte Genauigkeit gab. Ich liefs namlich an Diameter und Hohe genau gleich große Kapseln von dunnem Pappendeckel, (spater bediente ach mich hiezu auch mit demselben Eifolg anderer Substanzen), von 2-4 Zoll Diameter und 3-6 Lin, Hobe verfeitigen, ich fullte diese mit den verschiedenen Substanzen, welche ich in möglichst gleichformig femet Pulver verwandelt hatte, und, nachdem ich ihnes mit aller Sorgfalt eine gleich große Oberflache gegehen - und sie so gestellt hatte, dass sie, mit dem hintern Rande hoher stehend, unter einem Winkel von 50-400 die Strahien der auf sie eintallengen

Warme erhielten, so bestreute ich mehrere Stellen derselben gleichförmig dick mit sehr fein gepulvertem Kampfer, und setzte nun diese Kapseln, deren immer nur zwei untereinander verglichen wurden. der strahlenden Warme einer ganz gleichformigen Wand eines Ofens von Eisenblech aus. Man regulirte hiebei, was übrigens nicht wesentlich war, die Warme, um sie für alle Pulver ungefahr gleich zu haben, durch ihre großere oder geringere Entfernung von der Warmequelle, und bestimmte nun die Menge der aufgenommenen Warme durch die Zeit, welche der Kampter zu seiner Verdünstung auf den Perschie Jenen Körpern bedurfte. Wurde hiebei noch beobachtet, dass der Winkel, unter dem die Körper die Warme emplingen, im allgemeinen und vorzuglich für je zwei untereinander verglichene Körper genau gleich war, und man wo die Körper unter Pulverform angewendet wurden, denselben eine möglichst gleichformige Dichtigkeit gab; ferner dass die beiden Jedesmal unter einander verglichenen Kapseln genau in der Mitte des auf beiden Seiten weit über sie hinaus reichenden Eisenbleches gestellt wurden, um vor allem störenden Einfluss der außern herbeiströmenden Luft völlig sicher zu seyn und ihn für beide Kapseln gleich zu machen; so gab dieses Verfahren, ich wiederhole es, durchaus constante Resultate, und tlie Sorgfalt, immer mehrere Stellen der dem Versushe ausgesetzten Flachen zugleich mit Kampfer zu bestreuen, um dadurch jedesmal Vergleichungspunkte at erhalten, so wie die vielfache Wiederholung dieer allerdings mühsamen, und mich einen ganzen Winter hindurch täglich beschäftigenden Versuche etzten mich aufser eller Gefahr vor Irethum.

436

Dieses vorausgesetzt, gehe ich zu den Versuchen relbst uber. Seizt man, unter den angegebenen Bedingungen glanzendes Eisenblech und eben so dicken und großen Pappendeckel der strahlerden Warne aus, nachdem man beide auf die angezeigte Art mit Kampfer an mehreren Stellen gleichforung bestreat hat: so findet man, dass auf letzterem schon aller Kampfer verdunstet ist, wahrend man auf dem Bleck kaum eine Abnahme desselben bemerken kann. Wahlt man, statt des Bleches, eine nach allen Seiten gleiche Scheibe Siegellack oder Schwefel, so verhalten sich diese zu dem Pappendeckel, wie das Eisenblech, isdem sie auch in Vergleichung mit diesem die Verdünstung auffallend retardiren. Eine eben so große Scheibe Korkholz nähert sich dagegen in der Verdünstungszeit mehr der Pappe, als der Siegellackoder Schwefelscheibe. Man erhalt dieselben Resultate, wenn man statt der hier genannten Schulen, Pulver in den beschriebenen Kapseln anwendet, und man erhält dieselben großen Verdiinstungsunterschiede des auf ihnen angehauften Kampfers zwischen Kienruss und Kohle, Kienruss und Schwesch Magnesia und Glaubersalz, Bärlapsamen und Zucker, Asche und Amylum, Kohle und Zinnober, schwarzem Eisenoxyd und rothem Quecksilberoxyd, Bleiweiss und blausaurem Lisen u.s. w., wo immer de erste der genannten Körper der die Verdünstung beschleunigende ist. Alles Resultate, die so gleichformig und scharf sind, dass es nur einer leichten Wiederholung bedarf, um sich von ihrer Richtigkeit zu überzeugen.

Dieser Verdünstungsunterschied des der Oberfläche dieser verschiedenen Korper aufliegenden

Kampfers entspringt nun affenbar von einer Teruperaturverschiedenheit, die an der Oberfläche dieser Korper Statt hat, diese kann aber nicht von der uffallenden strahlenden Warme herrihren, wenn nan, von den Gesetzen des Lichtes ausgehend, den Corpern zu ihr dasselbe Verhaltnifs wie zum Licht gieht, weil dann, wenn nur die Große der Ober-Bache und der Einfallswinkel überall die gleichen and, anch nothwendig die durch die auffallenden Narmestrahlen erzeugte Temperatur dieselbe seyn mifste, der Korper mag ein guter Reflector seyn, bder nicht, weil, ebe es zur Reslexion kommen kann, die Wärmestrahlen doch schon aufgefallen eyn, und die Oberflache berührt haben müssen. Es cann aber eben so wenig die Reflexion selbst den Unterschied geben, denn, wenn das Metall die auffallende Warme bestandig reflectirt, und sich dadanch in seiner Temperatur erhalt, so giebt dagegen Bie Pappe, oder ein anderer Strahler, nach binreichend schon früher erwiesenen Gesetzen, eben so riele Warme wieder ab, als er aufnimmt, und erhalt Ach so, wie ich in der Folge dieser Abhandlung such noch durch besondere thermometrische Versuthe darthun werde, ebenfalls in seiner Temperatur.

Wie überhaupt, ohne darum die, von Scheele m, durch alle Physiker hinreichend bewiesene Retexion der Warme im geringsten bestreiten zu wolten, doch ihr Einflus auf Erwarmung der Körper urch strahlende Warme bei weitem nicht so unbethraukt angenommen werden darf, als es bisher gethah, sondern ein großer Theil der bisher beobachten Disserenzen der Erwarmung andern Ursachen ugeschrieben werden muß, zeigen folgende Versu-

che: Berufst man durch vorsichtiges Hin- und Herziehen über einem Kerzonlicht, oder auch durch Bemahlen mit schwarzem Tusch, eine Scheibe Pappel und eine eben so dicke und große Scheibe Metall gleich stark, so findet man, dass wenn man beide Flachen, wie gewohnlich mit Kampfer bestreut, unter einem schiefen Winkel der strahlenden Warme aussetzt, auf der Pappe der Kampfer verdunstet ist, wahrend auf dem ehen so berufsten Metall man kaum eine Abnahme desselben bemerken kann. Ware nun hier Reflexion der Grand dieses Verdunstungsunterschiedes, so misste vielmehr auf dem beruften Metall die Verdunstung schneller geschehen, denn da nach dieser Annahme beide Flachen gleiche Mengen strahlender Warme erhalten Würden, so mufste der Grund dieser Differenz in die selbst unter der Berußung noch wirkende reflectirende E genschaft des Metalls gelegt werden, auf welche Art auch Prevost das Phanomen zu erklaren sucht, daß nach den Beobachtungen Leslies und Rumfords nur Ueherzüge von einer bestimmten Dicke am besten die Warme hindurchlassen; allein diese müßte die Erwarmung der Oberstache und die dadurch bedingte Verdünstung des aufliegenden Kampfers vielmehr noch erhöhen, da nun auch derjenige Theil Warme, der bei der Pappe nach hinten durch - und so für Erwarmung des Körpers verloren geht, hier nach vorne wieder zurückgeworfen wird, und so mm auch noch auf den Kampfer wirkt. Man darf nicht glauben, dass die ohuehin bei strahlender Warme gar nicht in Anschlag kommende Verschiedenheit der Warmeleitung, welche in dem erwähnten Falle zwischen Metall und Pappe Statt hat, irgend eimen Einsluss auf das Resultat habe. Denn nimmt man natt des Metalls eine ehen so große, vorsichtig beruste Scheibe Siegellack, Schwesel oder Bein, so erhalt man genau dasselbe Resultat, und es ist dieses augleich wieder gegen Reslexion sehr beweisend, da die letzt genannten Körper, obgleich weit schwacher reslectivend als Metall, doch eben so wirksam als dieses sind, und auf der audern Seite ihre Erwärmung hindernde Krast auch dann nicht zunimmt, venn man ihre vordere Seite mit einem Ueberzuge von Blattgold oder Steinol bekleidet, und dieses nun erst mit schwarzer Parbe bemahlt.

Man erhalt aber auch dann dasselbe Resultat. wenn man diese Scheiben, statt sie zu berußen und frei aufzustellen, in mit Russ gefüllte Kapseln wergrabt, denn auch hier ist ihre Wirkung immer dieselbe. Bringt man namlich i Linie tief unter die Oberstache zweier gleichen, mit Russ gefüllten Kapeln ein in die Kapsel genau passendes Metallstück, n findet man, dass die Verdunstung des Kampfers ouf dieser Kapsel ausserordentlich retartirt ist in Vergleichung mit der andern, die kein solches Meallstück enthalt, wahrend sie in allen andern gleich st. Bringt man in die eine Kapsel eine Metall - in tie andere eine nach allen Durchmessern ihr gleimende Scheibe Pappe, so findet man, dass wenn die Tiefe beider gleichsormig 1 bis 1 1 Lin. unter dem Rufs beträgt, die Verdünstung auf der die Pappe paltenden Kapsel um mehr als die Halfte an Schneligkeit diejenige, welche das Metall halt, übertrifft. at das Metall ein Frankenstück, und wird in die weite Kapsel eine Scheibe Siegellack oder Schwefel Seicher Große eingegraben, so ist die Verdünstung

auf den beiden letzteren Korpern ohne alle Ausnahme sogar noch langsamer, als auf dem über Metall befindlichen Kienrofse. Je weiter man nun aber diese Scheibe in die nut Kienrufs gefüllten Kapseln, welche eine Hohe von 5 - 10 Lin. haben konnen, versenkt, um so mehr nimmt dann ihre retartirende Einwirkung auf Verdunstung ab, doch haben de letzt genannten Scheiben eine noch sehr sichtbare bei einer Tiefe von 5 4 Liefen. Dass mit der Tiefe ihrer Einsenkung ihre E nw kung auf die strahlende Warnie, von welcher Ait sie auch sev, abnehme ist begreiflich, da, im Verhaltnifs der Lange der Strecke, in welcher dieselbe in dem Russ fortzugeben hat, wobei sie immer den Widerstand, welchen sente Cohasion ihr entgegensetzt, überwinden muß. ne inbert upt thie strab ende Figenschaft verhert und allthah ig in wirklich geseitete über geht, somit unter ganz andere Gesetze fallt; dagegen sollte nach der The sie der blosen Wirkung der Oberflache gerade das Gegentheil von den brobachteten Erscheinunges eintreffen; es sollten namlich die im Rufs vergrabenen Reflectoren, statt die Verdünstung des Kampfers zu hindern, um so mehr sie befordern, je seichter sie mit dem Russ bedeckt sind, weil sie in die sem Falle nm so mehr ihre reflectirende Eigenschaft nach oben ausiiben konnen, und umgekehrt sollte aus demseihen Grunde, je tiefer sie in den Kienrus eingesenkt werden, um so mehr die Zeit der Verdunstung zunehmen.

Noch entscheidendere Versuche gegen den blosen Einfluß der Oberflache und die dadurch bedingte Reflexion gieht übrigens die Dicke bei vollig al icher Beschaftenheit der Oberflache. Nimmt man nämlich

zwei völlig gleich polirte, gleich große Scheiben von Blech, wovon die eine aber sehr dunn, die andere 4 bs 6mal dicker ist, oder nimmt man eine neue, vollig glanzende Zink - oder Kupferplatte, wie man sie in der galvanischen Saule anwendet, und eine eben so große Scheibe eben so glanzenden, aber weit dünnern Eisen - oder Kupferblechs, berust man sie alle auf beiden Seiten gleichformig dick, und setzt sie so. wie gewohnlich, unter einem für alle gleichen schiefen Winkel der strahlenden Warme aus, so findet man, dass wahrend auf der diekern Platte die Verdunstung kaum angesangen hat, sie auf der dünnern schon vollendet ist, und doch sind hier, die Dicke der Scheiben ausgenommen, alle audern Bedingungen vollig dieselben. Es ist derselbe Fall, wenn man zwei der Große und den beiden Oberstachen nach vollig gleiche Scheiben von Pappe, die sich aber in ihrer Dicke wie 1:3 oder 1:4 verhalten, auf dieselbe Weise miteinander vergleicht: auch hier ist die Zeit der Verdünstung bei weitem für die dünnere Scheibe kurzer, und der Verdünstungsunterschied Fightet sich genau nach dem relativen Unterschied der Dicke der beiden Scheiben. Man kann sogar durch die blose Dicke die Unterschiede, welche der Einfluss der Reslexion geben sollte, vollig auf heben. Schon oben bemerkte ich nämlich, daß, wenn an Dicke und Größe gleiche Scheiben berußter Pappe and Metalls dem Versuche ausgesetzt werden, die Verdinstung des auf der Pappe liegenden Kampfers vollendet ist, wahrend man kaum eine Veranderung an demselhen auf dem eben so berufsten Metall hemerkt. Nimmt man nun aber statt des bisher augewendeten dickern Metalls (z. B. einer Zink - oder

Kupserplatte) eine dünne Scheibe von eben so berusstem Blech, oder vermehrt man die Dicke der
Pappscheibe verhaltnismassig, so gelangt man nach
und nach dahin, dass die Verdünstung zuerst auf
beiden Scheiben gleich schnell geschieht, und endlich,
so wie man jene immer dünner und diese immet
dicker macht, die Verdünstung auf der Pappe sogalangsamer vor sich geht, obgleich an der Oberstachs
beider nicht das Geringste geandert wurde. Ihe
wird also der stärkere Strahler zum schwacheren,
blos dadurch, dass man seiner Dicke zusügt, wahrend
alle andere Bedingungen dieselben bleiben.

Man hat dieselben Resultate, wenn man die Kör per unter Pulverform anwendet, und man kaun deses auf zweierlei Art thun; entweder bringt man de mit verschiedener Leichtigkeit die Warme strah'euden Körper in Kapseln von gleicher Höhe, fullt diese damit gleichformig bis auf 1-2 Linien unter dem obern Rande damit an, und bedeckt sie hieraut mit Kienruss, indem man diese 1 - 2 Linien, welche man übrig gelassen hat, damit erfüllt, so daß diese Pulver alle gleichformig durch den Russ bedeckt werden, und man findet dann, daß sie auch hier obgleich die Oberfläche, welche sie der strahlenden Warme darbieten, bei allen dieselbe ist, doch genaunach dem Verhaltnife, in welchem sie die strahlende Warme durchlassen, das heißt, genau so, wie wenn sie von dem Russ nicht bedeckt waren, und ihre eigenthümliche Obersläche der auffallenden Warme unmittelbar darboten, die Verdünstung befordere. Vergleicht man namlich eine solche mit Feilspauen, Zinnober, Zucker, Glaubersalz u. s. f. gefullte und hierauf mit Kienruß gleichsormig bedeckte Kapsel

mit einer gleichen, die blos Kienrus enthalt, so zeigt sich, obgleich man die beiden Oberflachen in keiner Himicht von einander zu unterscheiden vermag, doch eine solche Differenz der Verdünstung, daß auf der blos Kienruß haltenden Kapsel die Verdunstung des Kampfers vollendet ist, wahrend auf enem man kaum eine merkliche Almahme desselben wahrnimmt. Zahlreiche Wiederholungen gaben immer dasselbe Resultat. Kein Korper beforderte die Werdünstung so ausserordentlich, wie bloser Kienrufs, dann kommen bei genau gleichformiger, 2 Linien hoher Bedeckung mit einer Kienrufsschichte, Magnesia, Pollen, schwarzes Eisenoxyd, Kohle, Schwefel, Risenfeile, Zucker, rothes Quecksilberoxyd, Glauhermlz, Amylum u. s. f. in der Ordnung, dass immer der erste der genannten Körper in Vergleichung mit dem zweiten die Verdünstung beforderte, und der Unterschied bei Zusammenstellung der ersten mit den letzten dieser Reihe am größten war.

Die zweite Art diese Versuche anzustellen, ist diese, dass man, den Versuch umkehrend, die eine der Kapseln größtentheils mit Kienrus, oder einem die Warme leicht hindurchstrahlenden Korper anfüllt, und diesen um 1-2 Linien hoch mit einem minder guten Strahler genau gleichsormig belegt, während man die andere gleiche Kapsel mit den letzem Korper ganz erfüllt. Auch hier nämlich, wo aun die Oberslache beider Kapseln ganz gleichsormig et, sallt die starkere Verdünstung bei weitem auf diemige Seite, wo der minder gute Strahler, statt die anze Kapsel auszufullen, nur eine dunne Decke auf sem bessern Strahler bildet. Man überzeugt sich wicht von dem großen Unterschiede, wenn man die

ich schon mehrmals anführte, von den Hrn. Leslie und Rumford für strahlende Warme aufgesteilten Gesetz, dass die Korper in dem Grad, in welchen sie die Wärme leichter aufnehmen, dieselbe auch wieder schneller abgeben, hei ahnehmender Temperatur alle Erscheinungen gerado die entgegengesetzten von denjenigen seyn, welche man bei zunehmender Temperatur (strahlender Warme) erhalt. Be sollten nämlich, wenn man des Abends in dem Augenblick, in welchem die Temperatur der Luft zu fallen anfangt, die Korper der Verdimstung aussetzt, diese, je bessere Strahler sie sind, um so kalter relative auf andere minder gute Strahler seyn, weil so wie sie jede ihren zukommende Warme leichter aufrichmen, so sie auch die durch die bisherige Tageswarme. erhaltene Temperatur um so schneller verlieren wirden; es müßte somit auf sie gestreuter Kampfer um so langsamer verdunsten, je besser det Korper strahlte, und es musten die Verdünstungs-, Unterschiede überhaupt ausserordentlich schwach seyn, weil bei dem nur sehr allmählichen Sinken der Temperatur des Tages mit Untergang der Sonne die Körper, welches auch ihr Strahlungs - oder Leitungs-Unterschied sey, Zeit genug haben, sich immer mit der Luft gleichformig zu erkalten und so beatändig einerlei Temperatur mit ihr zu behalten. Oder, wenn man auch annehmen wollte, daß der minder gute Strahler, als solcher, sich immer etwas länger warm hält, weil er seine einmal erhaltene Temperatur nicht so leicht wieder abgiebt, als der bessere Strahler: so müßten doch diese Warme-Differenz, so wie auch, als unmittelbare Folge hievon, das Wärme-Quantum, welches der minder gute, und

darum, zu Folge dieser Annahme, sich länger warm haltende Strahler, dem sich darum schneller erkaltenden, bessern Strahler abgiebt, damit das Wärme-Gleichgewicht sich immer wieder herstelle, so unbedeutend seyn, daß man sie für den Versuch als merklich null annehmen müßte, so wie auch wirklich das Thermometer bei abnehmender Temperatur des Tages, in verschiedene Substanzen versenkt, durchaus keinen Temperatur-Unterschied angiebt, obgleich man ihn nach der Theorie erwarten konnte.

Von dem allen geschieht nun aber gerade das Gegentheil; weder zeigt sich auf dem besseren Strahler langsamere, noch eben so schnelle Verdünstung als auf dem minder guten, sondern bei weitem schnellere. Setzt man nämlich im ungeheitzten Zimmer des Abends, so wie die Temperatur der Zimmerlust zu fallen anfangt, auf die bisher angegebene Art Kampfer auf zwei ganz gleichen Kapseln, von denen die eine mit Kienruss, die andere mit Kohle gefullt ist, der Verdunstung aus: so findet man, wenn man die Vorsicht gebraucht hat, den Kampfer nur möglichst dünne aufzutragen, damit die Verdünstung möglichst schnell geschehe, daß in einigen Stunden, wahrend das Thermometer um 1-2, hochstens 50 gefallen ist, der Kampfer auf dem Kienruss verdunstet ist, wahrend er sich auf der Kohle noch größtentheils vorfindet. Nimmt man statt dieser Korper in denselben Kapseln Kienruss und rothes Quecksiloxyd, oder Kienruss und Amylum, so sind die Unterschiede noch auftallender. Man erhalt sie eben so bei schwarzem Eisenoxyd verglichen mit rothem Quecksilberoxyd, Magnesia zu Glaubersalz, Asche zu schwarzem Schwefelqueksilber, schwarzem Eisenoxyd

su Amylum, Pollen zu Schwefel, wo immer der erste genannte der augeführten Korper derjenige ist. well cher die Verdünstung am schnellsten auf sich her vorbringt. Es wurden auf dieselbe Att noch viel andere Korper mit einander verglichen, und immet zeigte sich, daß sie genau dieselben Unterschiede gegen einander geben, welche sie bei strahlender War me darbieten. Aber auch alle andern Verhaltnisse welche bei strahlender Warme Einfluss hatten, zeigen sie genau auf dieselbe Weise auch hier; so verhalt sich Pappe genatt eben so zu glanzendem Blech? beruste - Pappe zu berustem Blech, Rus in emer Kapsel für sich zu einer andern Kapsel, in welcher unter der Russchichte ein schlechterer Strahler befindlich ist u. s. w. wie wenn diese Korper der strahlenden Wärme eines erhitzten Korpers ausgesetzt waren. Man erhalt diese Resultate auf dieselbe Art, wenn man, statt des Abends sogleich, wenn die Tageswarme abzunehmen anfangt, die Versuche erst um 11 - 12 Uhr Abends anstellt, und den Kampfer so dick aufstreut, dass, wie man dafür das Maste bald durch einige vorlaufige Versuche abnehmen kann, die Verdünstung bis gegen Morgen dauert, auf welche Weise man dann gesichert ist, dass der bessere Strahler gewiss nicht noch eine höhere Temperatur als der minder gute haben kann, die man in ihm vermoge der größeren Leichtigkeit, mit welches er Warme einlasst, vermuthen konnte, weil er dieselbe von dem Augenblick an, wo die Temperatur wieder zu fallen anlangt, langst abgegeben haben wurde.

Hier, wo wahrend der ganzen Versuch-Zeit die Temperatur im Abnehmen ist, kann nun somit gar

Man autwortet aber noch auf eine entscheidendere Weise diesen Einwürfen durch folgende, alle
nur gewunschte Sicherheit zulassende, Versuche. Da
namlich Leslie und Rumford die außerordentliche
starke Reflexion der strahlenden Warme durch glanzende Metallslächen hinreichend erwiesen haben, so
umgab man die beiden dem Versuche unterworfenen Kapseln, die man auf eine Scheibe glanzenden
Blechs gestellt hatte, mit einem Fuß hohen Cylinder

sehr glanzenden Stanniols, den man mit einer Scheib desselben Metalls bedeckte, oder man umgab jedt der beiden auf Blech gestollten Kapseln mit einen solchen Cylinder, so dass man zwischen beiden eines Zwischenraum von 1 Zol ließ; man bedeckte jeden für sich nun mit einer Scheibe desselben sehr glatten und glanzenden Stanciols; man stellte selbst das Blech, auf welchem die Kapseln standen, auf Glasfisse, damit es auch nach unten blos Luft hatte, und somit keine Leitung, sondern blos Strahlung Statt haben konnte; urd ob man nun gleich auf diese Weise gewiss seyn dorste, dass die geringe, durch außera Temperaturwechsel während des Versuches bewirkte strahlende Warme, die man übrigens an dem - wahrend der Versuche sehr gleichförmig und langsam fallenden Thermometer nie wahrnehmen konnte, so wie die noch mehr hypothetische, welche dadurch hatte entstehen mussen, dass die verschiedenen Korper noch nicht auf einerlei Temperatur gekommed waren, mehr als hinreichend abgehalten worden war: so waren die Verdünstungs-Verhältnisse, welche die Körper gegeneinander beobachteten, doch immer gleich stark und auffallend, und genau denselben Gesetzen folgend, wie wenn diese Körper der strahlenden Warme eines erhitzten Eisenbleches ausgesetzt worden waren.

Aber selbst dann auch erhielt man diese Resultate, wenn man Täge wählte, an welchen die Temperatur während der Zeit des Versuches so weng wechselte, daß man sie für diese Versuche als stehend ansehen konnte, wo namlich an regnerischen Frühlingstagen das Thermometer während des Versuches kaum um § bis 1° R. gewechselt hatte, und

Anlang desselben beobachtete, zurückgekommen war, nur mußte man in diesem Falle den Kampfer mög-hichst fein und dünn auftragen, was ich gewöhnlich mit der Spitze eines Federmessers that, um bald hin-reichende Verdünstung zu erhalten. Die Resultate waren auch hier übrigens genau dieselben, wenn man auch bei diesen Versuchen jede der Kapseln besonders mit 2 Stanniol Cylindern ningab.

Man ist daher zu der, die größte Aufmerksamkeit verdienenden, Annahme' genothigt, dass die Korper im allgemeinen, und zwar um so besser, je bessere Strahler sie sind, nicht nur, wie bisher angenommen wurde, bei struhlender Warme in dem gewohnlichen Sinn, d. h. bei Warmestrahlen von einer hoheren Temperatur als diejenige des Korpers ist, welchen sie treffen, sondern überhaupt bei jeder Temperatur die Fahigkeit haben, die sie umgebende Warme anzuziehen, wahrend die Kraft, welche sie darauf ausüben, doch meht stark genug ist, um sie zugleich in sich zu halten, sondern sie ihnen auf dieselbe Art immer wieder durch die umgebenden Körper entzogen wird. Dadurch ergeben sich zwei sehr wichtige Gesetze: ein Körper, von glanzendem, und somit sehr vollständig reflectirendem Metall auf allen Seiten umgeben, ist, wenigstens nach allen bisherigen Erfahrungen über die Reflexion der Metalle, keiner oder nur sehr weniger strahlender Warme ausgesetzt und da er von einer selbst doppelten Schicht solchen Metalls umgeben, doch genau noch eben so starke Verdunstungs-Unterschiede in Vergleichung mit andern Korpern gieht, die minder gute Strahler

sind, als ohne diese Umhüllung, so mus man and nehmen, dass die Korper überhaupt durch eine rigenthumliche Thatigkeit die Harme bestandig aufnehmen, sich active und eben so zu ihr verhalten, wie die dem Lichte ausgesetzten mancherlei Arten von Leuchtsteinen, die auch in derselben Zeitin welcher sie Licht aufnehmen, schon wieder solches abgeben, leuchten, was, wenn es nicht zu weit fuhrte, sich eben so für das Verhaltnifs der Korper zur Electricitat und den unwagbaren Fluiden im allgemeinen beweisen liese. Dafs alle Korper mit einer verschiedenen Kraft auf die Warme einwisken, zeigt sich auch am überzengendsten noch dadurch, daß, wenn man in Kapseln von glanzendem Blech, welche ganz nach Art der von Pappe angewandten verfertigt werden, Kienruss in die eine, und Amylum oder einen andern schlechtern Strahler in die andere bringt, and sie so, nach unten frei stehend, entweder strahlender Warme oder irgend einer andern Temperatur aussetzt, der Verdunstungs - Unterschied des auf ihnen liegenden Kampfers genau derselbe ist. wie wenn sie von Pappe verfertigt waren. Hier, kann nun, wegen der reflectivenden Eigenschaft der Metalls der Verdiinstungs-Unterschied nicht dadurch erklart werden, daß die Warme, den Kienrus leichter durchdringend, sich immer schneller wieder nach hinten verlor und durchging, sondern es ist sehlechthin kein anderer Grund möglich, als dafs die guten Strahler nicht mit derselben Kraft die Warme 2urickhalten, ein geringeres Anziehungs-Vermögen auf sie ausüben, daher sie ihnen immer eutgeht, und sie somit immer wieder neue anzuziehen genötligt sind. Es kommt dann damit auch überein, daß de

Körper, nicht wie im Licht gleichförmig von den Warmestrahlen getroffen werden, sondern sie denselben eine bestimmte Richtung gegen sich zu geben und sie von ihrem geradlinigen Wege abzubeugen vermogen, so daß die sich immer schneller erkaltenden Korper, so wie die kaltern überhaupt, eine gröfsere Menge davon gegen sich hin determiniren als die warmern.

Das zweite Gesetz, um welches es bei dieser Arbeit vorziiglich zu thun war, ist dieses, dass durch dieses Verhaltniss, welches die Körper überhaupt zu der Warme haben, an der Oberfläche der Korper sich ein sehr merkwirdiger Warme-Verkehr bildet, der nur durch diese Art, die Versuche auzustellen, gefunden werden konnte. Indem nämlich die Korper die Warme beständig absorbiren, ohne sie darum auch wirklich bezwingen und in sich halten zu können, so nehmen sie, während ihre Temperatur imnier dieselbe bleibt, doch um so mehr Warme auf, je mehr sie in einer gegebenen Zeit davon wieder verlieren, d. h. je bessere Warmestrabler sie sind; dadurch bildet sich denn, und zwar bei jeder Temperatur, beständig eine hohere Temperatur auf ibren Oberflachen, als sich in ihrem Innern bilden kann, weil dieses immer nur so viele Warme aufnumnit, als es abgiebt, jene aber eben sowohl durch die aufgenommene als abgegebene Warme getroffen werden, somit das Doppelte erhalten. Es zeigt sich damit zugleich, daß das sogenannte Warme-Gleichgewicht meht, wie man meynen konnte, in gegenseitiger Ruhe der Körper in Beziehung auf die Warme, sondern vielmehr, wie es Prevost zuerst aus theoretischen Grunden dargethan hat, in einer continuirlichen sehr lebhasten Auziehung und Abstochung derselben und dadurch gegebenem wechselseitigen Bestrahlen der Korper Lesteht.

Ich habe oben mehrmals bemerkt, daß bei abe nehmender Warme und überlieupt bei der durch aussere Iusluenzen verschieden abgeanderten Temperatur der Luit im Schatten alle Korper immer gleiche Warme zeigen, wenn man sie mit gleich gehenden Thermometern untersucht. Man konute hier etwa einwerfen, dass der Thermometer vielleicht zu unempfindlich sey, um Temperatur-Differenzen auzuzeigen, die denn nachher doch betrachtlich genug waren, um auf die Verdünstung des Kampfers zu influiren. Ob nun gleich die Verdunstung dieses Korpers selbst nicht so leicht geschieht, daß sie nicht eine ziemliche Warme nothig hatte, und iberhaupt dieses Mittel so empfindlich nicht ist, so wollte ich doch auf anderem Wege mich noch davon uberzeugen, um so mehr, da anch Morozzo versichert. dass ein mit Kohle umgebenes Thermometer sich immer um 1 - 2' der Thermometerscale höher balten soll. Ich stellte daher folgenden, schr genaue Resultate zulassenden, Versuch noch besonders darauf an. Ich umgab die beiden gleichgroßen Kugelo eines mit vieler Genauigkeit verfertigten Rumford'schen Vergleichungs - Thermometers (Thermometre différentiel) mit, dem Volum und der Form nach, völlig gleichen Kapseln von steifem Papier, notitte zuerst den Stand des Index wahrend sie leer waren, so wie den eines zur Seite des Instruments hangenden Thermometers, und fullte hierauf die eine der die Kugeln umgebeuden Kapseln mit einem verbaltnifsmaßig sehr guten Strahler (Kienruls, Asche, Bu-

lapsamen, Magnesia u. s. f.) die andere mit einem verhaltmismäßig sehr schwachen (Schwefel, Glaubersalz, Zucker, Amylum u. s. f.) und zwar so, dais diese Pulver genan die ganze Kugel des Thermometers umgaben, und noch einige Linien hoch sie bedeckten, somit eine hohere Temperatur des einen die Kuget einhultenden Pulvers, selbst bei sehr geringer Differenz, den Index dieses so sehr empfindlithen Instrumentes gegen die andere Kugel hatte treiben müssen; allein dieses war nicht der Fall, wenigstens konnte ich keine bestimmte Differenz erhalten, welche Pulver ich auch nehmen, oder welche Große ich den Kapseln und dadurch der die Thermometerkugeln umhüllenden Schicht geben mochte, so wie auch dann das Resultat sich nicht abanderte, wenn man die eine Kapsel völlig leer ließ, und somit nur Luft umgab. Man könnte zwar diesem Versuch entgegensetzen, dass der großte Theil der Pulver nicht unmittelbar mit der Luft in Verbindung stand, sondern von dem Papier umgeben war, allein theils war denn doch die Oberfläche frei, und auf diese beide Kapseln gestreuter Kampher verdunstete mit seinen gewohnlichen Unterschieden, theils hatte ich nuch schon durck frühere, oben angegebene, Versuche überzeugt, dass durch dieses nicht dicke und rauhe Papier die Strahlung sehr wollkommen geschah, womit auch Leslies Versuche übereinkommen.

Ich habe mir viele Mühe gegeben, eine Tabelle mehrerer Korper nach der Starke ihrer Strahlung mfzustellen. Meine bisherige Methode befolgend hatte ich den Vortheil, weit mehrere Korper dem Versuch aussetzen zu können, als es Leslie und

Rumford vermochten, da man wohl eine große Zahl Korper unter der Form gleichformig fewer Pulver aber nur wenige unter der Form von Leberzagen der von diesen Physikern angewandten Kapselu ustersuchen kann. Eben so war es mir leichter, d'esen Pulvern gleichformige Dicke zu geben, was bei Ueberzugen eben so unm - ch ust, und es macht die Vernachlassigung dieses Umstandes, der den großten Einflus auf diese Resultate hat, mehrere Versucht von Leslie, in denen er z. B. Glas mit einer so aussecordentlich viel dunneren Kienrufsschicht vergleicht, sehr unsicher. In allen hieruber angestellten, ubrigens vielfach wiederholten Versuchen hatten die Kapseln genau gleiche Hohe und Diameter, in standen mit dem hintern Rande gleichtormog erboht, and waren nach unten daher in freier Beruhrung mit der Luft. Die Ordnung, welche sie nach der Fahigkeit, die Verdunstung auf sich zu befordern. einnehmen, ist folgende:

Kienrufs, Asche, Magnesia, Papier, Pollen (Bärlapsamen) Kalk Weinstein Bleiweiß, Gummi Ammonium, schwarzes Eisenoxyd, Kohle, Kolophonium, (die eingeklammerten standen hiobei einander schr gane) Siegellack, Myrrhe,

Sanderach,
Eisenfeile,
schwarzes Schwefelquecksilber,
Schwefel,
Schwefelantimonium,
Zueker,
blausaures Eisen,
schwefelsaures Natrum,
essigsaures Kupfer,
rothes Schwefelquecksilber,
Starkmehl,
rothes Quecksilberoxyd.

Vergleichen wir nun diese Tabelle mit der von Leslie, so zeigt sich viele Uebereinstimmung; auch bei ihm ist Kiemuss der am besten Warme strahlende Korper, Schreibpapier folgt bald darauf, Gummiharze nehmen die Mitte seiner Anordnung ein, und einige Metalloxyde schließen, indem sie unmittelbar an die vorzüglich schwachen Strahler, die reinen Metalle, sich anschließen. Diese Uebereinstimmung ließ sich aber auch erwarten, da Leslies warmestrahlende Korper immer denjenigen entsprechen, welche auch die Verdunstung am meisten befordern, so dass man die einen Versuche als supplirend für die andern annehmen kann, da die hohere Temperatur auf der Oberstache selbst wieder ihren Grund in der Leichugkeit, mit welcher die erhaltene Warme wieder abgegeben wird, und der damit in Verhaltnifs stehenden Erkaltung hat,

Untersuchen wir nun aber weiter, welches die Eigenschaften seyn konnen, die diese Verschiedenheit der Warmestrahlung in den Korpern hervorbringen, so zeigt sich zuerst, daß der Unterschied sich nicht

nach Leitung richtet: gute Leiter gehen ohne allen Unterschied schlechtern vor, und umgekehrt, was sich auch nach den frühern Versuchen von Leslisund Rumford erwarten liefs. Eben so wenig hat die Farbe Einfluss, wie man es bei der Achalichkeit, welche in Befolgung vieler der wesentlichsten Goaetze die Warme mit dem Lichte hat, erwarten konnte; wir sehen vielmehr, daß in dieser Tafel die weißen Körper neben die schwarzen sich reihen, und überhaupt mehr Licht reflectirende Farben andern, denen diese Eigenschaft weniger zukommt, bald vor - bald nachstehen. Ohnehin sind Versuche auf Faibe immer zweideutig, weil mit verschiedenen Farben man auch verschiedene Substanzen hat, und man somit nie angeben kann, wie viel der Farhe als solcher, und wie viel der Substanz zukommt. Man konnte nur dann reine Resultate hierüber erhalten, wenn man Korper fande, die außer ihrer Fache m' allen andern Eigenschaften zusammen kamen, was unaussuhi bar ist. Derselbe Fall ist es mit dei I'era brennlichkeit. Man hatte, da sie hei der Warme uberhaupt eine so bedeutende Rolle spielt, auch in diesen Versuchen einen Einfluss von ihr erwarten sollen, allein auch sie scheint ganz unwirksam zu seint denn so sehen wir Rufs, Asche und Pollen Salzen und Oxyden vorstehen, und umgekehrt Zucker, Schwefel und Gummiharze andern minder oxydabeln Korpern nachfolgen, und diese wieder brennbareren, wie dem Amylum, vorausgehen.

Anders ist es dagegen mit der Lockerheit der Körper, die erste Eigenschaft, welche bestimmende auf Strahlung einwirkt, denn nicht nur ist es bekannt, daß die Gase im allgemeinen bessere Strahler

der Wärme als alle festen Körper sind, sondern wir schen auch, daß die specifisch leichteren Korper, wie Rufs, Asche, Talkerde u. s. w. an das eine Ende der Reihe sich als vorzügliche Strahler reihen, dagegen die schwerein Korper, wie die Oxyde derzumal schwerern Metalle, mohr das andere Ende einnehmen, und die lockere Pappe mehr als gleich dickes Metall bei demselben Zustand der Oberslache, so wie das lockerere Loschpapier mehr wickt, als anderes chen so dickes, aber dichteres Papier. Demungeachtet ist es sichtbar, dass dieses nicht das einzige Gesetz seyn kaun, welches bestimmend auf Strahlung einwirkt. Dieses zeigen die flüssigen Korper, welche, wenn wir auch Prevosts genaue Versuche hierüber berneksichtigend, nicht mit Leslie ihnen alle strahlende Eigenschaft absprechen wollen, doch darin den festen Korpern nachstehen, obgleich sie leichter als die meisten derselben sind, sondern es zeigte sich auch in vielen, darauf noch besonders angestellten, Versuchen constant, dass feine Eisenseile, blausaures Eisen, schwarzes Schweselquecksilber u. s. w. dem Amylum vorgingen, schwarzes Eisenoxyd eben so dem Zucker, selbst noch der Kohle, schwarzes Schwefelquecksilber äußerst stark dem rothen, so wie dem rothen Quecksilberpracipitat, dagegen Schwefelautimonium dem schwarzen Schwelelquecksilher, Schwefel dem kohlensauren Blei u. s. w. nachstanden, was alles nicht hatte seyn können, wenn die Dichtigkeit und Schwere der Substanzen allein das bestimmende Princip ihrer Strahlung ware. Hier hat offenbar noch eine Ligenschaft Einflus, und dieses ist die Elasticität; nicht nur sind namlich die Fluida, die sich durch ihre besonders schwache Strahlung

züglich unelastisch sind, sondern wir sehen zugleich bei Vergleichung der Verdunstungsfähigkent der seinen Korper untereinander, dass, wo der leichten Korper dem schwerern darin nachsteht, da auch der selbe zügleich immer sproder und unelastischer ist wie uns das Verhaltnis des rothen Schweselqueckslebers zu dem schwarzen, des Schweselantimonnums zu dem letztern, des Amylums, Zuckers u. s. w. zu weit schwerern und dichtern Korpern beweiset, so daß es scheint, dass die Eigenschaft, mit welcher die Korper Warme ausnehmen und wieder abgeben, gleich ihrer Lockerheit sey, multiplicirt mit ihrer Elasticität.

Warum die Lockerheit Einfluss auf dieses Wirme - Verhältnifs habe, ist leicht einzuschen; giebt man einmal den Körpern eine Kraft, mit welcher sie die Warme aufnehmen und in sich halten, so ist naturlich, dass, wenn alle Vorhaltnisse gleich sind, diese Kraft um so geringer seyn muß, je geringer die Masse ist. In Beziehung auf Elasticitat muß diese Ligenschaft aber wohl an ein anderes, sehr merkwindiges Verhaltniss, das Gough \*) beobachtete. angeknüpst werden. Bekanntlich hat nämlich derselbe gefunden, dass die Elasticität eines Streifens Caoutchoue durch die Warme um das doppelte vermehrt wird, und daß sie mit der Erkaltung abnimmt, ferner, dass seine Ausdehnung und Zusammenziehung mit einer bestandigen Warmeanziehung und Ausstosung verbunden sind. Es gehören diese Versuche

<sup>\*)</sup> Trans, of the Soc. of Manchester II. ser. Tom. I.

ganz wesentlich zu den von mir angeführten; es scheint die Elasticität selbst nur in einem freiern und lebendigern Verkehr mit der Warme zu bestehen, während bei den sproden Korpern die Spannung so groß ist, daß sie die einmal aufgenommene Warmo an sich zu halten vermögen, somit in einem dauernden Verhaltuiß zu derselben sich befinden. Man wird, von hier ausgehend, einmal vielleicht am frühlesten zu einer Theorie der Elasticität kommen.

Die verschiedene Art, welche ich bei Anstellung dieser Versuche beobachtete, machte es mir moglich, mehrere der von andern Physikern schon aufgestellten Gesetze noch weiter zu prüfen und auszuführen, als es die Construction ihres Apparates ihnen erlaubte.

Ausgehend von dem Princip, dass ausser der reflectirenden Wirkung der Oberfläche, welche Leslie und Rumford als Unterscheidungs-Princip angeben, auch noch ganz vorzuglich der Grad der Leichtigkeit wirkt, mit dem die Warme bestandig aufgenommen, und wieder nach allen Seiten abgegeben wird, die Warme-Masse, welche sich somit auf der Oberflache eines Korpers vorfindet, in geradem Verhaltnisse der Geschwindigkeit steht, mit der er seine erhaltene Warme immer allseitig wieder ausstrahlt, habe ich schon gezeigt, dass minder gute Strahler ihre Wirkung noch in vollem Masse ausüben, auch dann, wenn sie unter einer Fläche sich befinden, welche Warme durchlassend ist, und dass hier ihre Kraft. mit welcher sie die Erwarmung hindern, sich nicht nach der Politur und dem sonstigen Reflexions-Vermogen ihrer Oberflache, sondern nach ihrer Cohasion und Dicke, kurz nach dem Widerstande rich-

welchen sie der Aufnahme und dem Durchgang cer Warnie, so wie der damit in Verhaltnifs steller den Erkaltung des Korpers und der dadurch beding ten Aufnahme eines neuen Warme - Quentums ent gegensetzen, was so auffallend ist, daß gleiche Platten des unendlich minder reflectirenden Siegellacks und Schwefels, wenn sie nur etwas dicker sind mehr als selbst Metall wirken, und eine gleich dicke oder selbst dickere Schicht sehr glanzender Litenfeile unter einer Schichte Kiem als doch weit leichter die Warme hindurchlaßt, als eine eben so große, aber berusste Zink - oder Kupferplatte unter denselben Bedingungen.

L's ist aber darum nicht auch eben so mit des hintern Flache. Leslie, welcher fand, dass e ne Glasscheibe gleich die auffallende Warme reflectirte, so mochte auf der hintern Seite verzinnt seyn oder nicht, schloss daraus, dass die hintere Flache gus gleichgültig für Reflexion sey. Anders ist es abermit ihrem Einfluss auf die Temperatur der vordern Flache, und hier finden sich folgende Verhaltnisses Ist der Korper sehr coharent oder sehr dick, so ist der Zustand der hintern Flache für die Erwarmung der vordern völlig gleichgültig; man mag eine Glasscheibe hinten verzinnen oder nicht, der auf sie gestreute Kampher verdunstet immer gleich schnell, wenn man sie der strahlenden Warme aussetzt Nimmt man dagegen einen dünnern oder lockerera Körper, so ist dann der Zustand der hintern Flache von dem größten Einfluß, und zwar mit einem jo bessern Reflector sie bedeckt wird, um so schneller geschieht dann die Verdunstung des auf der vordern Flache liegenden Kamphers, wie man sich leicht

durch folgende Versuche überzeugen kann. Verzinnt man namlich eine sehr dicke Scheibe dichter Pappe auf der hintern Flache, so ist der Unterschied gegen eine andere, deren hintere Flache ohne Stanniolhekleidung ist, ungewiß und zweideutig, nimmt man aber eine dunnere, oder reifst man die dickere in der Mitte durch, so ist die Einwirkung der Stanniolbekleidung sehr auffallend, und in noch so oft wiederholten Versuchen war die Verdunstung auf der hinten verzinnten Pappe auffallend schneller. Dasselhe Resultat gaben die Kapselu mit Kienrus gefüllt: hatten sie eine etwas betrachtliche Tiefe, so war die Natur des Körpers, der die hintere Flache bildete, gleichgültig, nahm man sie aber sehr seicht, s. B. von der Tiefe von 1 -- 2 Linien, und beobachtete man, wie in allen diesen Versuchen, dals auch die hintere Seite frei stand, indem man die Kapsel nur mit ihrem hintern Rand' auf eine der Quere nach befestigte dunne Glasrohre, oder einen andern in allen Punkten seiner Lange gleich hohen Körper aufstellte, so war nun auch hier die schnellere Verdirestung ohne Ausnahme auf der jenigen Kapsel, deren Boden, statt bei der andern damit verglichenen durch Pappe, durch ein glauzendes Metallstuck gebildet wurde, auffallend schneller. Je leichter der die Kapsel ausfullende Korper u. s. w. die Warme hindurchliefs; um so auffallendere Resultate er hielt man und umgekehrt. Man wandte zu denselben Versuchen auch zwei gleiche Quadrate von Blech an, . wovon das eine auf beiden, das andere nur auf der oberen Seite berufst war, und man erhielt nun auch hier, unter denselben Verhaltnissen dieselben Resultate. Die Verdünstung geschah namlich auch hier

immer am schnellsten auf denjenigen, dessen hintere Seite glanzend war. Offenbar liegt der Grund der Verschiedenheit dieser Resultate darin, dass man einen solchen hinten mit einer reflectivenden Oberfitche armirten Korper, zum Beispiel in letzterem Fall das Blech, gleich einer Seite der von Leslie und Rumford augewandten Metallkapseln ansehen muß, Diejenige Seite, auf welche die Warme fiel, war hier gleich derjenigen, welche bei den Versuchen dieset Physiker mit dem heißen Wasser in Verbindung stand, die hintere bei meinen Versuchen gleich au-Berer bei den ihrigen, so dass von der hintern unmittelbar Luft um sich habenden Flache und ihrer Reflexion genau dasselbe zu erwarten war, was von der außern der Leslie'schen Messingkapseln. Hier zeigt sich namlich der Unterschied, ob man einen Warme reflectirenden Korper zwischen einem andern anwendet, so dass er auf seiner vordern und hintern Plache gleichformig von ihm umgeben ist, oder so, daß er Wand bildet, und nur Luft nach außen bat; im erstern l'alle wirkt er Erwarmung hindernd, weil er nicht als Reflector, sondern nur als schwacheret Strabler wirkt, im andern Falle tritt er dagegen wirklich als Reflector auf, indem seine außere von Luft umgehene Flache die ihm von innen zukommende Warme nicht durchdringen lasst, hier trubt er und andert diejenigen Resultate ab, welche die blose Durchstrahlung giebt, er hemmt namlich diese, und erzeugt in so fern vielmehr geringe Verdinstung, dagegen läßt er einen Theil der aufgenommenen Warme nicht durch, welche dann, zu der schon aufgenommenen sich addirend, leicht zn einer 10 starken Summe anwachsen kann, daß sie die bobere

## über ein neues Wärmegesetz.

Temperatur übertrifft, welche sonst der nach allen Seiten feine Warme mit Leichtigkeit aufnehmende und abgebende Körper haben sollte. Nur da hat daher auch dieses Verhaltniss Einfluss, wo zwischen den beiden in Vergleichung genommenen Korpern der Unterschied der Strahlung nicht so groß ist, daß die Warme dorchstrahlende Eigenschaft des einen weit mehr wirkt, als die Reflexion der hintern Flache des andern; denn so auf beiden Seiten berufste Pappe mit nur oben berufstem, auf der hintern Seite glanzendem und sehr vollstandig reflectirendem Blech verglichen, ist die Verdunstung auf der Pappe immer ohne allen Vergleich schneller. Aus dem Angegebenen ist auch leicht erklaibar, warum auf beiden Seiten von Kienrus bedecktes Siegellack selbst noch mehr die Verdünstung hindert, als eben so behandeltes Metall, dagegen diese Eigenschalt das Siegellack und andere blos Durchstrahlung hindernde, und nicht zugleich sehr reflectirende Körper verlieren, wenn man sie zum Boden der mit Kienruss gefüllten Kapsel macht, und sie damit nach außen unmittelbar mit Lust in Berührung setzt, wie ich mich durch mehrere Versuche überzeugte. Eben so ist es in den früher auseinander gesetzten Versuchen gleichgultig, ob man das in Kienruss vergrabene Metall vorher berufst, oder ihm seine glanzende Oberflache läßt, dagegen, wenn das Metall die limtere Seite bilden soll, es ganz verschiedene Winkung giebt, je nachdem es auf die eine oder die andere Art behandelt wird. Es liegt ferner darin der Grund, warum ich in vielen daruher angestellten Versuchen bestandig fand, daß, wenn das Metall, den Boden einer 2-3 Lanien tiefen Kapsel bildend, nun wieder unt Pappe

derselben Art, aus welcher die Kapsel gebildet ist überzogen wurde, somit also meht mehr den Boden bildete, sondern vielmehr auf ihm lag, es nun we-der als Verdunstung hindernd auftrat.

Die Große der Flache hat ebenfalls Einfluß auf die Verdinstung, und es ist dieses ein neuer Beweis, daß bei weitem der größte Theil der sogenannten Durchstrahlung auf eigenthumlicher Erhitzung beruht. Eine großere Kapsel, mit Kienrufs gefultt, macht einen auf ihr liegenden Strahler schneller verdunsten, als eine kleinere; eben so eine großere Blechscheibe im Verhaltnis zu einer kleinern. Nur muss man die genaueste Ausmeiksamkeit darauf richten, daß beider Winkel, unter dem sie die auffallende Warme aufnehmen, genau gleich sey. Ja sogar das glanzende Metall, wenn man auch annehmen will, dass es die auffallende Warme sehr vollkommen reflectire, erhitzt sich dann durch andere seiner Stdlen, die man für Aufnahme strahlender Warme emplanglicher gemacht hat; denn, wenn man zwei gleich große Quadrate von Eisenblech der strahlenden Warme aussetzt, das eine aber glanzend nimmt. dagegen das andere bis auf eine kleine Stelle berußt, welcher man mit Sorgfalt ihren Glauz dadin ch erhalt, dass man bei der Berussung des Bleches über einem Kerzenlicht dieselbe mit einer kleinen Glasscheibe bedeckt: so findet man, dass auf dieser kleinen Stelle der Kampher simmer schneller verdunstet, als auf dem andern Blech, das man ganz glanzend gelassen hat, was offenbar beweist, dass hier die strahlend aussaliende Warme in geleitete überging, und somt die strahlenden Korper sich dabei selbst erhitzen.

Das Resultat ist hier dasselbe, man mag die hintere Seite herußen oder nicht.

Die Masse der Korper, und somit die Tiefe der Kapseln wenn man sie in Pulverform anwendet, hat: wie aus dem bisherigen sich vermuthen lasst, auf die Verdünstung der aufliegenden Korper beträchtlichen Linfluss. Je tiefer die Kapseln und damit je großer der Hohen - Durchmesser der in denselben dem Versuche ausgesetzten Körper ist; eben so, je dicker die Scheiben sind, welche man anwendet, um so schwacher ist die Verdinstung, denn um so langsamer erkältet sich dann der Korper beständig. da die strahlende Warme nun noch allein nach der obern Seite mit gleicher Leichtigkeit entgehen kann; dagegen nach der hintern die Schwierigkeit, die Masse sa durchdeingen, mit der Dicke wachst, und somit cine solche tiefere Kapsel, langsamer erkaltend, auch wieder weniger neue Warme aufnimmt, somit auch weniger ihre Oberfläche trifft. Das Ganze kommt auch hier wieder auf die Lockerheit zurück, für welche ich bles noch den Versuch anführe, daß, wenn man Pulver verschiedener Natur, statt mit ihmen unmittelbar die Kapseln zu fullen, durch Baumwolle, zwischen welche man sie streut, doch so, daß sie dieselben ganz bedecken, locker macht, die Verdiinstung auf ihnen immer weit schneller ist, als auf den hir sich, ohne Baumwolle angewandten, wahwend doch Oberstache und alle andere Bestingungen gloich sind. Offenbar wirkt hier die Baumwolle blos dadurch, das sie die einzelnen Theile des Pulvers auseinanderhalt, es minder compact macht, und somit diese Verminderung der Dichtigkeit wie eine Verminderung der Dicke (Masse) wirkt.

Um nun meine Versuche und darauf gegründe Ansicht zu derjenigen der Hrn. Leslie und Rumford noch genauer zu bestimmen, und dadurch diese, allerdings etwas verwickelten, Verhaltnisse noch klare auseinander zu setzen, so ist die Differenz folgende: 1) Leslie u. Rumford behaupten, die Ueberzüge ihrer mit heißem Wasser gefüllten Kapseln wirken durch Aufhebung der reflectirenden Ligenschaft des Metalls, und dieses sey der Grund, warum sie, Oberflache bildend und vermoge ihrer geringern Cohasien weniger Widerstand der durchstrahlenden Warme entgegensetzend, das in den Kapseln enthaltene I'luidam schneller erkalten. Ich nehme an, dass diese Ueberzüge nicht dadurch wirken konnen, weil zie auch, nicht blos Oberslache bildend, sondern selbst mit andern Substanzen bedeckt, kurz in Verhalmissen, wo keine Reflexion mehr Statt hat, genau noch eben so wirken; ich erklare vielmehr die Willung dieser überziehenden Substanzen auf dieselbe Art, wie man sich die Leitung denkt, namlich durch eigene Erhitzung; sie rauben dem Metall bestandig de Warme, welche ihm das heifse Wasser mittheilt, weil sie aber diese Warme selbst nicht in sich zu halten vermögen, sondern auf der andern Seite ununterbrochen wieder abgeben, so erkalten sie dadurch nicht minder. 2) Leslie und Rumford, immer von Gesetzen dem Licht entlehnt ausgehend, erkennen in Beziehung auf strahlende Warme nur reflectirende oder sie durchlassende Körper, das Vorherrschen der einen oder andern Eigenschaft giebt ihnen dann die Unterschiede, mit welchen Ueberzuge erkalten oder erwarmen; ich nehme au, dass diese . Durchlassung von Warme selbst sehr verschiedene

Gradationen habe, ohne darum schon in Reflexion überzugehen, welche man dann zum Theil, wo der Durchgang auffallend langsam war, mit Unrecht einer wirklichen Reflexion zuschrieb, ein Unterschied. der für die Erwarmung der Oberflahe von der größten Wichtigkeit ist. 5) Jene Physiker haben ihre Versuche nur bei strahlender Warme von einer höbein Temperatur, als der von ihr getroffene Körper war, angestellt, in Beziehung auf welche ihnen die Korper sich dann passiv verhalten; ich behaupte, les sey dieses eine allgemeine Ligenschaft aller Körper, sie habe nicht nur bei strahlender Warme, sondern bei jeder Temperatur Statt, sie geschehe daher durch eigene Thatigkeit der Körper, und es entstehe daduich, bei immer gleicher Temperatur der Masse, doch eine eigenthümliche Temperatur der Oberstache, indem diese Korper, so wie sie Warme aufnehmen, sie sogleich wieder nach allen Seiten ausstrablen, wodurch jeder Korper selbst wieder zu einem Warmecentrum wird, dessen Oberfläche immer die doppelte Warme der Masse selbst, namlich die aufgenommene, und abgegebene zugleich hat, wahrend in der Masse sie blos alternative Statt haben, eine an die Stelle der andern tritt,

Aus diesen Versuchen und der durch sie begründeten Ansicht erklaren sich nun mehrere, bisher räthselhaft gebliebene Erscheinungen.

Ich zahle zuvorderst hicher die Beobachtung von Marum \*), nach welcher mit Baumwolle, die mit einem Gummiharz bepudert ist, umgebener Phosphor

<sup>\*)</sup> Description de quelques appareils chimiques.

bei nicht zu sehr verdüunter Luft in Entzündung gerath; man wollte dieses einem Gegensatz zwischen Phosphor und Gummiharz zuschreiben, indem man diese beiden Körper, wie-zwei galvanisch verbundene Platten, auseinander wirken und so die eine durch die andere in ihrer Oxydabilitat steigern hefs, allein Marum hat gezeigt, dass das Gummiliarz, allein des Phosphor umgebend, diese Wirkung nicht hervorbringt, aber wohl Baumwolle ohne jenes. Es erklert sich daher diese Erscheinung wohl am patuitlichsten. wenn man sie der Warme beilegt, welche die Baumwolle, als ein sehr guter Strahler bestandig aus der Umgebung aufnimmt, und dem an ihrer außern oder innern Oberflache befindlichen Phosphor mittheilt, wodurch derşelhe in eine die umgebende übersteigende Temperatur gerath .).

<sup>2)</sup> Ich bemerke hier eine andere Erscheinung, welche ich noch nicht hinreichend untersucht habe, um zu wissen, ab 166 auch hieher gerechnet werden muss. Belegt man sehr feines Kolophoniumpulver an einigen Stellen mit Kampher, so findet man, wenn man es einer hinreichend starken strab-Ienden Warme aussetzt, dasselbe, und zwar nur genau au denjenigen Stellen, welche der Kempher bedeckte, geschmolzen. Um die Erscheinung moglichst deutlich zu erhalten. braucht man nur letsterem an einzelnen genau begranzten Stellen etwas mehr wie gewöhnlich anzuhäusen. Andere Gummiharze, wie Myrrhen, Ammoniak und Sandarak zeben dieselben Erscheinungen, doch weit schwächer, andere Körper, so viole ich auch bisher versucht habe, geben sie nicht, eben so wenig statt Kampher andere gute Strahlers wie Kienruss u. s. w., so dass man nicht annehmen kann. der Kampher habe hier etwa selbst wieder als Strahler fur das gepulverte Kolophonium gewirkt, und so, hohete Tous peratur um sich erzeugend, es geschmelzt.

Es zeigt sich eben so hieraus der Grund, warum Eis und Schnee sich auf Kohlenlagern nicht halten, soudern immer früher als an andern Orten wegschurelzen. Man hat dieses aufanglich dem Sonnenlichte zuschreiben wollen, das, durch die Kohle als einen schwarzen Korper absorbirt, dieselbe erhitzt. Nachdem man aber beobachtete, dass dieses Phanomen sich ehen so gut auf in den Winkeln der Hauser, oder andern von der Sonne nie beschienenen Stellen, befindlichen Kohlenschichten stattfinde, so hat man sich genothigt gesehen, diese Erklarung aufzugeben, und man hat nun zu andern eben so wenig genugenden seine Zuflucht genommen. Nimmt man, wie aus den angegebenen Versuchen hervorgeht, eine warmere Temperatur um die Strahler an, so ist diese Erscheinung sehr leicht erklarbar.

Man wird aber von der Richtigkeit dieser Ansicht um so mehr überzeugt, wenn man beobachtet, daß nicht blos um sehwarze Körper diese Erscheinung Statt hat. Sie zeigt sich namlich eben so um Baumstamme und Pflanzen überhaupt, deren Stamme, von Schnee umgeben, bald denselben um sich schmelzen machen, wodurch eine Höhlung entsteht, deren Wande sich überall in gleicher Entfernung von dem Stamm, der ihre Achse einnimmt, halten. Man wollte dieses von einer eigenthümlichen Warme der l'flanzen ableiten, allein es hat eben so gut um Pfahle, Bretter, Sagespane u. s. w. Statt, so dals es mir wirklich unbegreislich ist, wie dieses einzige, jedem Landmann bekannte, Factum nicht schon langst auf die Idee leitete, dass um die Korper eine verschiedene Temperatur stattfinden müsse.

Es gehören hicher dann weiter die Versuche von Nau \*), welcher gegen Heuter geze at hat, distant Stuckehen Leinenzeug, Kerk - oder Tam enhelr den so gut gehornes Wasser oder Oel, auf welches so gelegt werden, unter sich aufthauen machen, wahrend das Thermometer sich beständig auf dem Gefrierpunkt, oder sell st - 1 bis - 2° R. hait, als eine unreife-l'eige, ein Blatt von Geranium und a dere von lebenden Pflanzen genommene Thede; unt dals man hichei ohne Ausnahme findet (wenn men nar die Vorsicht gebraucht, durch mehrere Stunden dagerndes Aussetzen in dieselbe Temperatur, die k rper vorlier genau die Temperatur des Flindins, auf welche man sie dann vermittelst einer Pierette bringt, annehmen zu lassen) dass die Quantital des aufgethauten Fluidnms sich genin nach der Menge der Berührungspunkte des aufgelegten Korpers mit dem Fluidum richtet. Erst bei - 5 bis - 6º R. werden diese Körper wirkungslos. Legt man den k sperm welche Warme strahlen, nur diese Digenschaft bei, wo wirklich strablende Warme existert, so sud diese Erscheinungen, die doch so ollenbry in enem besonderen Verhaltnifs derselben zur Warme abren Grund haben, und vorzüglich unter ihnen wieder diejenigen unerklarbar, wo selbst die, von School umgebenen, Theile, z. B. ein im Wasser eingefestatt Strohhalm, von Schnee vollig bedeckte Heide, Santfelder u. s. w. immer auf dieselbe Art wirken, und die Austhauung um sich befordern, dagegen e als nothwendige Folgen der Annahme hervorgehen, daß. die Korper bei jeder Temperatur, auch ohne alle.

<sup>\*)</sup> Annalen der Wetterauer Gosellschaft 1. Bd.

trahlende Warme, wenn man dieselbe blos bei Temperatur - Unterschieden vornimmt, eine höhere Temperatur um sich zu haben vermogen.

Man ersicht hieraus ferner den Grund der Verschiedenheit, welche solche Korper unter der Form von Linhüllungen warmerer Körper geben. Senebier \* und noch mehr Rumford \*\*) fanden namlich, daß gerade diejenigen Korper, welche die bessten Strahler sind, wenn man sie als Umhüllungen eines warmern Korpers anwendet, statt, wie es nach dem wou Rumford selbst gefundenen Gesetz geschehen sollte, schneller zu erkatten, vielmehr' nur um so langer warm halten, wenn man denselben eine hiureichende Dicke giebt. Es trifft dieses so genau zu, das selbst alle Bedingungen, welche sie zu bessern Strahlern machen, wie Feinheit und Lockerheit des Gewebes, sie hier vielmehr zu bessern Waimehaltern Man darf die Auflösung dieses Widerpruchs weder, wie Rumford früher glaubte, in der Adhasion von Lufttheilchen an diese Substauzen und 🚾 dem schlechten Wärmeleitungsvermögen der Luft, noch wie er, seine Meinung ändernd, spater annahm, darin suchen, dass die glatt ausliegenden Haare der Infsern Seite z. B. eines Ueberzuges mit Pelz durch thre reflectirende Eigenschaft wirken, indem auf je-Jen Fall Metall doch unendlich besser reflectirt, sowit auch weit warmer halten mußte, eben so der ockere Zustand der umhüllenden Körner dann vielmehr nachtheilig ware, da die Lockerheit der Redexion gerade entgegen ist, und das von den außen

<sup>\*)</sup> Mem. de Turin 1805.

Experiments upon heat. Phil. Trans, Tom. 82-

glatt anliegenden Haaren eines Pelzes genommene Beispiel ohnehin nur auf sehr wenige andere Substanzen noch passt. Es hangt hier offenbar alles von der Dicke der Substanzen ab. Schon Senebier fand, da damals die Lehre von der strahlenden Warme noch nicht bekannt war, zu seiner großen Verwunderung, dass eine doppelte Tafftbekleidung, statt, wie er erwartete, die Erkaltung des umhullten Körpers. mehr zu retardiren, als eine einfache, sie dagegen nur um so mehr beschleunigte. Hier hatte namheh, wie dieses andere analoge Versuche von Leslie und Rumford zeigen, der Korper die Dicke, bei welcher die Strahlung ihre großte Vollkommenheit hatte: wurde nun aber die Dicke noch weiter vermehet, so wurde der Widerstand, welchen der Konger der strahlenden Warme durch seine Cohasion entgegensetzte, so weit vergroßert, daß er überhaupt ihrer Spannung mehr oder minder sich entgegemetzte, und so ihren Durchgang verhinderte, wahrend auf der außern Seite er immer wieder als Strahler noch wirkte, und so eine warmere Schicht um sich erhielt.

Die strahlenden Körper haben beständig eine höhere Temperatur um sich, wie sie daher bei dem
Uebergang des Eises in fluiden Zustand wirken, so
auch bei dem des Wassers und vieler festen Körper
in Dunstform. Ich lege darein den Grund der starkern Entwicklung von Ammoniak durch Lisenoder andere Metallfeile, um so mehr, da man aus
frühern Versuchen schon weiße, daß hier keine eigenthümliche Wirkung des Metalls dieses verursacht,
sondern andere Korper, wie gepülvertes Glas u. s. w.
genau dasselbe Resultat geben. Ich glaube feiner

bieher das frühere Kochen von Wasser über Eisenfeile, Glaspulver und in Wasser unaufloslichen Salzen,
nach Gay-Lussac, zählen zu müssen, da dieser Prozels offenbar denselben Gesetzen, wie jener unterliegt; und so lange nicht genauer bestimmt ist, wie
viel bei der bekannten Beforderung der Entwicklung
der dem Wasser beigemengten Luft durch feste
Korper die Cohäsion vermoge, ist es immer erlaubt.
darauf aufmerksam zu machen, daß auch das Verhaltniß der festen Körper zu der Warme hier Einfluß haben mögte.

Es ist so lange unmöglich, von einer Erscheibung eine klare Idee zu haben, als man nicht ihr Verhaltniß zu den ihr nahe stehenden Naturprozessen genauer untersucht hat. Es gehört hieher das Verhaltniss der Strahlung zu der Leitung, mit dessen Bestimmung sich noch kein Physiker beschaftigt zu haben scheint. Unstreitig ist der strahlende Zustand der der Warme eigenthümliche; sie nimmt ihn so lange an, als der Widerstand der sie umgebenden Substanzen nicht daran hindert, er ist daher am vollkommensten im Vacuum, nach diesem in den verschiedenen Luftarten. Kommt nun die Warme ber mit solchen Korpern in Berighrung, welche wir als Strahler kennen, so wird sie angezogen und in den Korper aufgenommen, aber er hat nicht hinreichende Einwirkung auf sie, um ihre Spanning und den dadurch bedingten strahlenden Zustand ihr zu rauben, sie geht daher, großtentheils wenigstens, wieder strahlend aus ihm hervor, ohne dass sich anch andere Theile als die unmittelbar von ihr getroffenen bedeutend zu erwarmen vermöchten, weil nicht von der geraden Liuie abzubringen ist.

dagegen die Colission des Korpers und die damit is Verhaltniß stehende l'inwirkung auf die Warme betrachtlicher, so nimmt er derselben ihre Span ung ganzlich: nun erwarmen sich auch die von du nicht unmittelbar getroffenen Ther'e, sie ist gezwungen, der Richtung des Korpers zu folgen, sie wird geleitet. Leitung setzt daher eine großere Gewalt voraus, die der Korper auf die Warme ausuht; sie hat durch dieselbe thre eigenthumliche Natur schou mehr verloren, und es begreift sich darans, warum dieselbe Warme doch seller verschiedene Spannung hat; so nach Prevost geringere, wenn sie von heißem Warser, als wenn sie von einem Keizenlichte konunt, und nach la Roche um so großere, je heißer der korper ist, von dem sie ausgelit, weil um so geringer dana der Einsluss ist, den seine Cohasion auf sie ausubt. Es erhellt eben so daraus, warum die Leiter auf die Seite der vorzüglich coharenten und schweren Korper, die Strahler dagegen nach dem andern Einle der Reihe fallen, so wie auch, warum die Reflectoren derselben in jener Reihe gesucht werden mussen, weil derselbe Grund, welcher den Korpern eine starkere Wirksamkeit auf sie giebt, auch ihrem Eindringen in sie hinderlich seyn und dadurch umgekehrt die Reflexion bedingen muß. Was übrigem hier vou Warme unter strahlender Form gesagt wird, gilt auch von dem sogenannten Warme-Gleichgewicht, weil ich dieses mit Prevost in ein bestandges gegenseitiges Bestrahlen der Korper und einen ununterbrochenen, durch die continuirliche Warme-Absorption bedingten Warmewechsel setze, der dana mir um so lebhafter ist, je besser die Korper strahlen, was ich durch die angegebenen Versuche hinreichend erwiesen zu haben glaube.

Ein anderes Verhaltnifs, das in Zukunft immer rehr genau wird beachtet werden mussen, da es für die Warmetheorie von Wichtigkeit ist, ist der Unperschied von Activität und Passivität, welche die Körper in ihrem Verhaltnifs zu der Warme darbieen. Ein Korper, welcher warmer als seine Umgebung ist, giebt, gleich einem leuchteuden, seine Buahlen hestandig in gerader Linie ab, trifft er nun solche Korper, welche wie das Vacuum und die Gasarten ihm nur geringen Widerstand entgegenetzen, so darchdringen sie ihn auf dieselbe Art, wie die Lichtstrahlen nach der gewohnlichen Vorstellung das Glas durchdringen, er verhalt sich zu ihnen passion Ist der Korper dagegen fest, so ist, wie diees Prevest's und auch mehrere von mir oben angegebene Versuche zeigen, das Quantum der ihn durchdringenden Strahlen nur sehr gering, oft ganz unbestimmbar, allein er nimmt jetzt die Strahlen mit sigener Krast auf, wahrend er sie zugleich, ahnlich den im Lichte liegenden Phosphoren, womit ich ihn oben verglich, auch in derselhen Zeit immer wieder abgiebt, er wird dadurch selbst zu einer Warmequelle, verhalt sich activ.

#### Resultate.

I. Die sogenannte Durchstrahlung der Körper durch die Warme besteht nur bei Gasarten, bei festen Korpern dagegen nur zu einem sehr geringen Theil, in wirklicher Durchstrahlung, sondern in einer bestandigen selbstthätigen Auf478 Ruhland über ein neues Wormegesetz.

nahme der Warme durch die Korper, wodarch dann jeder selbst zu einem Warme - Centrum wied.

- II. Diese Warme Anfaahme hat daher auch nicht blos bei wirklicher Erwarmung eines Kerpers, sondern eben so got bei abnehmender Temporatur und bei Warme-Gleichgewicht, somit bei jedem Thermometerstand überhaupt Statt.
- 111. Es richtet sich daher auch diese continualiche Warme - Absorption nicht blos nach der Oberflache, sondern zugleich nach der Masse und Natur der Körper, und es scheint die Warmesteahlende Eigenschaft in dem Verhaltmise der Products aus der Lockerheit und Elasticität eines Körpers zu stehen, wenn wir hier von Reflexion der außern Flache ganz absehen.
- 1V. Durch dieses Verhaltnifs der Korper zu der Warme, welches somit ein wesentliches und continuitliches, nicht blos unter besondern Bedingungen stattfindendes ist, entsteht eine höhere Temperatur auf der Oberfläche vieler Korper, ohne daß darum auch ihre Masse selbt erhitzt wäre, oder auch nur ihre Temperatur anderte.
- V. Strahlende Warme verhält sich zu geleiteten wie freie, ihrer Richtung folgende zu gezwungener, die durch die Korper ihr gegebene Richtung folgender.

### Ueber die

# neue electrische Säule

dès

### Herrn J. A. De Luc

und .

ihre Anwendung als ein meteorologisches Instrument,

**vom** 

Dr. SCHÜBLER, in Stuttgard.

(nun Professor der Naturlehre am Fellenbergischen Institut zu Hofwyl in der Schweiz.)

Unter andern interessanten Untersuchungen von J. A. De Luc über die Voltaische Säule, welche wir durch das Journal Nicholsons mitgetheilt erhielten, beschreibt derselbe vorzüglich auch die Construction einer neuen trockenen Voltaischen Säule, welche Monate lang in Thätigkeit bleihen, je nach der größern oder geringern Stärke der Electricität der Erde und Atmosphäre, auch verschiedene Grade der Electricität anzeigen soll und von welcher sich De Luc als einem neuen meteorologischen Instrumente zur Untersuchung der atmosphärischen Electricität sehr große Vortheile verspricht.

### 480 Schübler über De Luc's

Ich Leschäftigte mich gerade mit den Untersachungen über die atmospharische Electricität, als ich hieven Nachticht erhielt und beschlofs die her sogleich, die Veranderungen dieser neuen Saule genaumt den Veranderungen der atmospharischen Electricität zu vergleichen.

Die Saule selbst besteht ganz einfach aus übere einander geschiehteten Zinkscheihen und Goldpapieten Die Goldpapiere sind nichts anders, als sehr feine auf Papier aufgetragene Kupferplatteben, und sie vertreten also die Stelle des Kupfers oder Sibers und des feuchten Zwischenleiters. Die Saule wad wie gewohnlich aufgebaut; Zink und Goldpapiere wechseln immer mit einander ab, so daß die vergoldete Flache der letztern immer dersetben Seite zugekehrt ist. Um gehorige Wirkung zu erhalten und jedesmal einige 100 Plattenpaare nothig.

Die vorzüglichsten Erscheinungen dieser Saule sind diese:

Sie zeigt keine Wasserzersetzung und keinest galvanischen Stoß, wie die gewohnliche Voltaische Saule; hingegen zeigen sich au ihren beiden Polent deutliche Spuren von gewohnlicher Electricität (sehr vergroßert wurden sich vielleicht alle Erscheinungez der Voltaischen Saule darbieten.) Wird die Saule vollkommen isolirt, so zeigt sich am Zinkpole wie gewohnlich) & E und am Kupferpole — E und zwar nach den Graden des Voltaischen Electrometers von gleicher Starke z. B. & 5° E und — 5° E; in der Mitte der Saule ist der Indisferenzpunkt, das Electrometer steht auf Null. Wird einer der Pole

### electrische Säule.

(der - Pol) mit dem Boden in leitende Verhindung gesetzt, so zeigt der entgegengesetzte Pol die doppelte Starke der vorigen Electricitat, das zuvor auf + 50 stehende Electrometer sleigt nun bis auf + 10° E. Der andere mit dem Boden in Verbindung gesetzte Pol zeigt nun o E; von diesem Pol aus nunnt die Hective at mouer mehr zu, je weder man sich von ihm aus der Mute der Saule nahert und zwar in dem angenommenen Fall immer positiv. In der Mitte der Saale ist die Electricitat nun gerade halb so stark, als am obern Pol, also 5 Grade, wenn der obere Pol + 10° besitzt. Wird statt dem - Pol der 4 Pol mit dem Boden in leitende Verbindung gesetzt, so ist gerade alles umgekehrt, der 4 Pol zeigt o E, die Mitte der Saule - 5° und der - Pol selbst - 10° E. Schon an jeder Voltaischen Saule lassen sich ubrigens mit Hülfe des Condensators und eines empfindlichen Electrometers diese Erscheinungen zeigen.

Die Starke der Electricität dieser Saule ist nun verschiedenen Veranderungen unterworfen. Wird sie in den Wintermonaten errichtet, so bleibt sie Monate lang in Thatigkeit; gegen die Frühlingsmonate zu zeigt sie geringere Grade von Electricität; und um die Zeit, wo die Vegetation erwacht, und Felder und Bäume mit neuem Grün geschmückt sind, hört alle Thatigkeit in der Saule auf. De Luc glaubt aus ihren Veranderungen folgern zu dürfen, daß die Starke der Electricität dieser Saule mit der Starke der Electricität der umgebenden Luft und Erde in Verhaltnifs stehe, und daß ihre Thatigkeit in den Frühlingsmonaten aufhöre, indem vielleicht

die Electricität der Erde durch die erwächende Vergetation und das Wachsthum der Pflanzen eine Vergauderung erleide. Außer dieser großern Periode zeigt diese Saule auch noch eine kleinere tigliche Periode. Morgens fand De Luc die Zeichen der Electricität dieser Saule gewöhnlich schwach; ihre Electricität nahm dann zu bis gegen 2 Uhr Nachemittegs, von wo sie wieder bis Abends schwacher wurde; die Veränderungen der Warme, Feuchtigskeit und Druck der Luft schienen nach De Luc naht diese Veränderungen der Electricität der Saule here vorzuhringen; vielmehr glaubte er sie den tagtichen Veränderungen der atmosphärischen Electricität zue schreiben zu dürfen, wornber er ührigens selbst keine naheren bestimmten Beobachtungen austellte.

trische Saule und überzeugte mich sogleich, der Hauptsache nach, von ihren Erscheinungen, wie sie De Lue beschrieben hatte. Ich verhand damit zu derselben Zeit tagliche Beobachtungen über die atmosphärische Electricität, (vermittelst des im Steastick von Haberle's meteorologischen Hefte beschriebenen Voltaischen Apparats) zugleich mit den Veranderungen des Druckes der Luft, der Feuchtigkeit und Warme der die Saule umgebenden Luft. Ich sezte den negativen Pol der Saule mit dem Boden in leitende Verbindung und verband mit dem positivet Pol ein graduirtes Voltaisches Electrometer, um die Starke der Electricität jedesmal messen zu können und beobachtete folgende Veranderungen.

	Tage,	Stunde,	Blectrische Säule.	Atmosphä- rische Electricität,	Thermo- meter im Zi	meter	Barometer,
F	den 9ten ebruar	9 M. 10 — 11 — 12 — 2 Ab. 4 — 7 — 9 — 11 —	3611220567	++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	+15,5 +16,0 +17,2 +17,0 +14,2 +12,2 +11,0 +8,5	66 65 64 64 74 75 74 74	27.4,64 4,73 4,90 5,24 5,60

Die Atmosphäre war heiter mit mäßigem Frost (- 2° R), die Lustelectricität erreichte einige Stunden nach Auf- und Untergang der Soune ihr Maximum. Das Zimmer wurde geheitst und die Electricität der electrischen Säule nahm mit Eunahme der Wärme des Zimmers zu, ohne mit dem täglischen Lauf der atmosphärischen Electricität parallellaufende. Veränderungen zu zeigen.

Tuge.	Stunde.	Electrische Säule.	Atmosphä- rische Electricität.	Thermo- meter im Zin	Hygro- meter nmer,	Barometer.
den 10ten Februar	6 M. 8 — 10 — 11 — 12 — 1 Ab. 2 — 9 — 11 —	1170297878	++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	+ 7,0 + 6,8 + 15,5 + 14,0 + 12,2 + 12,0 + 11,1 + 20,0 + 7,2	80 66 68 73 75 75 78	27.5,42 5,17 4,80 4,53 4,60

## 484 Schübler über De Luc's

Der Himmel war swar heiter, die Luft aber neblich, gegen in Ehr bildete sich ein starker Nebel, wober die Luftelectricie tht nehr zunahm, Abends trübte sich der Himmel. Die Elece tricitat der electrischen Säule war anfangs ochwach, und nahm erst zu, als das Zimmer geheitzt wurde, und Warns in demselben zugenommen hatte. Die Luftelectricität wat heute um 10 Uhr doppelt so stark, als gestern, woron die electrische Saule nichts zeigte.

Tage.	Stunde.	Electrische Saule.	Atmospha-	Thermo- Hygro- meter meter  un Zummer.	Barometer.
den 12ten Februar	6 M. 9 - 10 - 1 Ab. 25 - 6 78 - 11 - 1 Ab.	111111101552	+ 15 1 4 15 9 9 8 1 7 6 1 5 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1	+ 8,0 74 10,1 69 12,0 68 12,5 67 12,8 70 12,2 70 10,0 66 10,0 68 9,9 70 15,5 65 15,5 60 16,0 60 15,0 64	2*.4,80 -4,35 -5,90 -5,68 -5,56

Die Atmosphäre war heiter und rein mit massigem Frost (Morg. - 5,5 Mittags + 5,0° R.) die Lustelectricität stieg und siel amal regulär. Das Zimmer wurde Vormittags etwas durch die Sonne erwärmt, und erst Ab. 6 Uhr wurde etwas geheitzt. Die Electricität der electrischen Saule war den Tag über nur sehr schwach und erst Abends mit Zunahme der Wärme, vermehrte sich etwas ihre Electricität, sie siel und stieg amal wie die Wärme des Zimmers.

Tage.	Stunde.	Electrische Saule.	Atmospha- rische Electricitat,	Therma- meter	Hygro- meter mmer.	Barometer.
den 15ten Februar	6 M. 8 — 9 — 11 — 2 Ab. 7 — 11 —	4560808	+ 5 + 20 + 35 + 25 + 10 - 50	+ 8,0 + 9,1 + 14,1 + 15,0 + 11,0 + 10,0 + 9,2	74 70 65 64 68 71 72	27.1,67 — 1,66 — 1,65 — 1,95

Vormittags fiel + electrischer Regen bis 11 Uhr, Abends 11 U.
aturmte es mit negativ electrischen Schlossen, des Zimmer wurde geheitzt und die electrische Säule zeigte ihr gewöhnliches Steigen, ohne dass die so verschiedene atmosphäriche
Electricität auf sie einen bemerkbaren Linfluss gehabt hätte.

Tage.	Stunde.	Electrische Säule.	Atmospha- rinche Electricitat.	Thermo- meter.	Hygro- meter, mmer,	Barometer.
den 16ten Februar	7 M. 9 — 10 — 1 Ab. 2 — 5 — 7 — 9 — 11 —	\$555558977	+ 25 28 40 5 5 5 150 10 5 10 5	+ 7,5 + 8,0 + 10,0 + 16,5 + 12,3 + 12,2 + 11,5 + 10,3	78 78 73 62 65 70 70 71 72	27.0,15 — 0,2‡ — 0,50 — 2,70

Morgens bis 8 Uhr wässeriger Schnee, um 9 U. wieder Schnee, um 10 U. sehr großstockiger Schnee, Abends 5 U. ein vorüberziehender Regen, übrigens den Tag über größtentheils
trüb; das Zimmer wurde geheitzt, die electrische Säule zeigte
nichts von der so starken atmosphärischen Electricität, ihre

#### 486 Schübler über De Luc's

etwas stärkere Electricität rührte wahrscheinlich von der grossern Warme des Zimmers her.

Tage.	Stunde.	Electrische Saule.	Armosylia- rische Electraciat	Thermo meter	Hygro- moter mnier.	Marometer.
den 21ten Februar	6 M. 8½ - 9¼ - 1 Ab. 7 - 10 -	++++++++	\$ 125 1 15 1 10 1 10 1 10 1 10 1 10 1 10 1 1	+10.5 +10.8 +11.0 +10.6 +10.5	93355 833655	21,7.20 - 6.80 - 6.01 - 5.95 - 6.00

Die Atmosphire war beiter und rein, Morgens stand der Thermometer auf - 1, Mittags auf + 10, es war ein angenehmer Frühlingstag, die Electricität der Atmosphare stieg und fel amal regulär, das Zimmer wurde nicht gehertzt und die electrische Saule zeigte nichts von den täglichen Perioden.

Tage.	Stupde.	Electrische Sänle.	Almosphů resche klectricitat.	Thermo- meter	meter	Barometer.
den 25ten Fobruar	6 M. 9 — 2 Ab. 7 — 10 —	+ 4 + 5 + 5 + 5 + 5	+ 5 + 65 + 6 + 3 + 5	+ \$1,0 + 14,0 + 15,1 + 15,0 + 11,4	78 71 68 70 74	27.4,22 — 4,02 — 5,22

Die Witterung war großtentheils trub und sturmisch, um 9 Ufruh regnete es stark, die Thatigkeit der electrischen Saulo atieg wie die Warme des Zimmers, und zeigte nichts von der atarken negativen Electricität der Atmosphare.

Ich halte es für überflussig, das Detail aller Beobachtungen, welche ich mit dieser Saule in Beziehung auf die atmospharische Electricitat augestellt habe, hier anzusühren. Der Hauptsache nach erhielt ich immer dasselbe Resultat; ich konnte nie eine Uebereinstimmung der Veränderungen der Electricität dieser Säule mit den Veränderungen der atmosphärischen Electricität in der größen Natur selbst auffinden. Nur noch einige Beobachtungen aus meinem Tagebuch glaube ich hier ausheben zu dürsen, wobei ich bemerke, daß die Säule anhaltend ausgebaut und mit dem Electrometer in Verbindung gesetzt blieb, um genau den Zeitpunkt bemerken zu können, wenn ihre Thatigkeit aufhören würde.

Tage.	Stunde.	Electrische Säule,	Atmosphä- rische Electricität.	Thermo- Hygro- meter meter- im Zimmer.	Barometer.
den 5ten März	6 M. 9 — 2 Ab. 7 —	+ 2 + 4 + 6 + 3	+ 5 - 50 + 200 + 20 + 16	+ 7,8   74 + 10,0   70 + 14,2   68 + 12,0   69 + 11,1   73	27.2,92 - 2,89 - 5,00

Die Witterung war anhaltend trüb, es fiel abwechselnd Regen, und Schnee, und um 2 Uhr Abends fielen stark electrische Schneegraupeln; die electrische Säule zeigte nichts ungewöhnliches.

Tage.	Stunde.	Electrische Säule.	Atmosphä- rische Blectricität.	Thermo- meter im Zi	meter	Barometer.
den 22ten März	6 M. 8 — 2 Ab. 4 — 5 — 7	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	- 6 - 5 - 540 + 110 + 8	+ 10,1 + 11,0 + 15,0 + 14,1 + 15,5 + 13,0	70	26.10,51 26.11,90 27.0,19

#### 488 Schübler über De Lue's

An diesem Tage wurde Rom durch ein Erdbebeu erschuttert; bei uns bedeckten finstere Wolken den Himmel, es fielen Regengüsse mit eines Starke der Liectricität wie ale sonet nur bei Gewittern statt hat, Abends 4 Uhr apruhete das Electrometer kleine Funken, die electrische Säule zeigte nichts hievon.

Tage.	Stunde,	Electrische , Saule.	Atmospha- rathe Electractata	Thermo- Hygra- meter meter im Zimmer.	Barometer.
den 15ten April	6 M. 7½— 2 Ab. 8 — 9 — 11 —	++++++	+++++++	+ 7.5 70 + 8.0 70 + 9.2 69 + 9.1 68 + 9.8 68 + 9.0 70	27.5.57 - 3.07 - 2,26 - 2,16 - 2,21 - 2,01

Bei Magdeburg fiel an diesem Tage Abends ein Meteorstein, bei uns war die Witterung Morgeus heiter, A'ends trubts sich der Himmel und man sah in der Ferne die ersten Bluts in diesem Jahr, das Thermometer stand Mittags auf + 15,5, nachdem es einige Tage auvor den 11. April Morgens noch auf 6 Grade unter dem Gefrierpunkt gewosen war.

Während des ganzen Monates April war die Saule noch in Thatigkeit, sie wurde aber immer schwicher, das Electrometer wechselte meist zwischen 2, 5, 4 bis 5 Graden. Der April dieses Jahrs war ungewohnlich rauh und kalt; die Vegetation blieb noch allgemein zurück. Mit dem Anfang des Maimonsterhielten wir auf einmal schöne warme Prühlingstage, die Electricität der Saule wurde taglich geringer und hörte nach und nach ganz auf, wie aus solgenden jedesmal Nachmittags um 2 Uhr augestellten Beobachtungen hervorgeht.

Tage.	Electrische Saule,	Atmospha- rische Electricitat.	Tempe- ratur im Zi	Hygro- meter mmer.	Temperatur	Barometer.
1. Mai 2. 3. 4. 5.	+5 +2 <sup>7</sup> / <sub>2</sub> +1 +2 +1	+ 5 + 4 + 5 + 4 + 4	+ 15,2 + 16,1 + 17,2 + 16,5 + 17,2	68 64 59 59	18.0 19,3 19,0 18,2 18,5	27.5,24 - 5,58 - 0,54 - 1,40 - 5,51
6. 7. 8. 9.	+ 1 0 0	+ 5 5 4 2 2	+ 16,8 + 16,7 + 16,6 + 18,5 + 16,0	60 59 58 57 64	17,5 17,5 19,1 21,0 15,0	- 5,47 - 5,03 - 4,77 - 4,61 - 6,41

Die ersten 9 Tage dieses Monats waren anhaltend heiter und warm, den 10ten hel etwas Regen, schon am 2ten bluheten hie und da Bäume und gegen den 7ten, 8ten und 9ten stand die ganze Vegetation in der schonsten Blüthe. Die Thätigkeit der Saule hörte au derselben Zeit auf, wie dasselbe auch De Luc bemerkt hatte, und vom 9ten an erhielt ich keine Zeichen mehr von Electricität, nachdem die Säule seit Ende Januars 98 Tage lang in Thätigkeit gewesen war. Den 16ten hatten wir das erste Gewitter, das atmosphärische Electrometer sprühete Funken, die electrische Saule blieb vor wie nach in ihrer Unthatigkeit.

Ich liefs sie nun noch einige Tage ruhen, und baute den 19ten Mai die Saule ab. Ich fand die Goldpapiere metallisch schön glanzend, nur hie und da liefsen sich einzelne dunkle Punkte als Spuren einer anfangenden Verkalkung bemerken, welches an den Zinkscheiben weniger der Fall war. Ich setzte nun die Goldpapiere der kühlen etwas feuchten Nachtluft aus und errichtete den folgenden Tag

#### - aubier über De Luc's

.r Saule. Die Feuchtigkeit \*) schien nie belebt zu haben, sie entwickelte wieder t, jedoch schon in 6 Tagen kehrte neue Linthatigkeit zurück. Wahrend dieser 6 Tamiten wir ein Gewitter, woher ich durchaus waterend desselben auf die Electricitatsentwicklung Saule keinen Einstus bemerken konnte, wie sach dieses auch schon aus den frühern Beobachtungen erwarten ließ. Zu Anfang des Jum, nachdem die Saule schon 8 Tage lang keine Electricitätsentwicklung mehr gezeigt hatte, baute ich sie auß Neue ab; und befeuchtete die einzelnen Goldpapiere gans leicht mit einem Schwamm. Die so aufs Neue errichtele Saule entwickelte nun bedeutend mehr Electricitat als früher, bemahe so viel als in den Wmtermonaten: schon in wenigen Tagen wurde sie jedoch schwacher, und in 5 Wochen houte wieder alle Flectricitätsentwicklung auf. Wahrend diesen \$ Wochen hatten wir mehrere zum Theil heftige Gewitter, welche oft in wenigen Minuten eine Menge Electricitat der Erde zuführten; nie konnte ich aber eine ungewöhnliche Thatigkeit an der Saule bemerken.

So vieles die ersten Beobachtungen von De Luc von dieser neuen Saule zu versprechen schienen und so wichtig und wünschenswerth es ware zur Erkennung des electrischen Ladungszustandes der Erde und der Atmosphäre durch diese Saule ein Instru-

<sup>\*)</sup> Werden vollkommen über dem Feuer getrocknote Goldpapiere zur Errichtung der Szule genommen, so entwickelt
die Szule keine Electricität, wie dieses schon Ile Luc bemerkt hatte, welches ich ebenfalls bestatiget fand-

ment zu erhalten, so glaube ich jedoch aus diesen Beohachtungen, denen ich noch viele im Detail beifügen könnte, schließen zu dürsen, dass diese Saule wohl nicht als ein atmosphavisches Electrometer für meteorologische Zwecke angewandt werden könne, und daß sie vielleicht noch eher mit einem Hygrometer als Electrometer zu vergleichen wäre.

Ich erklare mir die größern und kleinern periodischen Veranderungen der Electricitätsentwicklung dieser Saule auf folgende Art: Die Goldpapiere wirken als hygrometrische Substanzen, saugen bald mehr bald weniger Feuchtigkeit ein und vertreten, wenn gleich in schwachem Grade, die Stelle der feuchten Zwischenleiter der gewöhnlichen Voltaischen Saule. Sobald daher diese Papiere nach und pach austrocknen, so hort die Thatigkeit der Saule auf. Was die kleinern taglichen Perioden der Saule betrifft, welche nach den mit den meinigen übereinstimmenden Beobachtungen von De Luc darin bestehen, daß die Electricitätsentwicklung der Saule Morgens schwach ist, dann Mittags bis gegen Nachmittags 2 Uhr zunimmt und dann aufs Neue bis Nachts abnimmt, so scheinen sich mir diese auf folgende Art zu erklaren: meine im Winter angestellten Beohachtungen zeigten deutlich, daß, so wie durch die Ofenwarme das Zimmer und damit die Saule selbst erwarmt wurde, die Electricitätsentwicklung der Saule auffallend zunahm; und so gegen Mittag und Nachmittag mit der Warme des Zimmers gewohnlich am starksten wurde, da sie hingegen nur ummerklich oder wenig zunahm, wenn sich die Warme des Zimmers nicht vermehrte. Warme zu vielen chemischen Prozessen überhaupt

und bei Electricitätsentwicklungen vorzüglich günstig wirkt, ist langst bekannt, so dass die Ursache dieser tagliehen kleinen periodischen Zunahme der Electricitat der Saule wahrseheinlich blos in dem taglieben Gang der Warme begründet ist; je starker die tagliche Warme meines Zammers stieg, desto starker wurde die Electricitatsentwicklung der Sa de, wahrend diese ganz schwach blieb, wenn die Warme nur unbedeutend stieg. Diese vorübergehende tagliche Erwarmung veraulafst aber nur eine vorübergehende starkere tagliche Electricitatsentwicklung. Denn so bald diese Erwarmung ofter wiederkehrt und gleickformiger wird, ohne Unterbrechung durch kalte Nachte (welches selbst in einem den Tag uber geheizten Zimmer von großem Linfluss ist) so ist die nachste Folge dieser mehr auhaltenden gleichformgen Warme die Austrocknung der Goldpapiere, welches freilich bei der aufgebauten Saule immer aut langsam und nach und nach geschehen kann, de Thatigkeit der Saule vermindert sich immer mehr und zuletzt hort sie ganz auf.

Aufhoren der Thatigkeit der Saule gerade zur Zeit der erwachenden Vegetation geschieht; das Auftallende fallt aber weg, wenn man bedenkt, dass die Vegetation im Fruhling gewohnlich denn erwacht, und die schnellsten Fortschritte macht, wenn heitere warme Frühlingstage eintreten, womit zugleich die Trockenheit oft schnell zunimmt, wie dieses auch die Beobachtungen im Mai dieses Jahrs vorzuglich zeigten. Das Aufhoren der Thatigkeit der Saule wird daher gewöhnlich mit dem Erwachen des Lebens der Pslanzenwelt aussammentressen.

ohne daß beide Erscheinungen in einer nahern Beziehung stünden, als daß in der Wärme der gemeinschaftliche höhere Grund von beiden zu suchen ist.

Die Veranderungen der Feuchtigkeit und Warme der umgebenden Lust, die sich nach und nach der Saule selbst mittheilen, scheinen somit die größern und kleinern periodischen Erscheinungen dieser Saule zu veraulassen, wenn gleich Warme, Feuchtigkeit und Trockenheit weit langsamer auf diese Saule ihren Einstuß äußern müssen können, als auf unsere Thermometer und Hygrometer und deßwegen auch eine nur unvollkommene und kaum zu bemerkende Correspondenz stattfinden kaun. Der überzeugendste Beweis endlich, daß diese Saule als ein electrisch meteorologisches Instrument nicht angewandt werden könne, dürste wohl der seyn, daß selbst die heftigsten Gewitter auf ihre Thatigkeit keinen Einsluß außern.

# . Ueber einige Verbindungen

dea

# Phosphors und Schwefels,

nnd

einige andere chemische Gegenstände

von

HUMPHRY DAVY.

(Trans. Philos. 1812. Part. II.)

(Uebersetst aus der Biblioth, britannique März 1815. S. 232 mit Anmerkungen über Daltons Theorie der bestimmten chemischen Mischungs - Verhältnisse v. Herausgeber.).

## 1. Einleitung.

In dieser Abhandlung werde ich der Gesellschaft die Resultate einiger Versuche vorlegen über den Schwefel und den Phosphor; diese Versuche zeigen das Daseyn neuer Verbindungen und geben neue Beweise von der Wahrheit der jüngst von einigen Chemikern aufgestellten Ansicht, welche ich selbst in verschiedenen Abhandlungen der Trans. Philos. aussprach, nämlich daß die Körper in bestimmten Proportionen sich verbinden, und daß ein Verhaltniss stattsindet unter den Quantitäten, in welchen dasselbe Element sich mit andern Elementen vereint.

Ich werde nicht eingehen ins Einzelne des Verfahrens, das ich bei meinen Versuchen befolgte, sondern mich begnügen, die Thatsachen hinzustellen.
Die gewöhnlichen chemischen Arbeiten sind zu sehr
bekannt, um neuer Erlauterungen zu bedürfen.

## 2. Ueber einige Verbindungen des Phosphors.

In einer der königlichen Gesellschaft 1810 vorgelesenen Abhandlung beschrieb ich die gegenseitige Wirkung des Phosphors und des oxydirt salzsauren. Gases oder Halogens \*). Ich bezeichnete zwei Verbindungen, welche als verschiedene und eigenthümliche Korper durch Vereinigung des Gases mit die- ' sem brennbaren Stoff erscheinen. Der eine ist fest, weiß und scheint sich zu krystallisiren, er ist sehr flüchtig und fahig in Vereinigung mit Ammoniak einen feuerbestandigen unschmelzbaren Stoff zu bilden. Der andere ist slüssig, wasserhell, von einer specifischen Schwere, die ich seitdem zu 1,45 bestimmte; durch seine Wirkung auf das Wasser der Atmosphare bewirkt er einen dicken Rauch, und, der Lust ausgesetzt, verschwindet er nach und nach ohne einen Rückstand zu lassen.

Die Zusammensetzung des weißen Sublimats ist leicht synthetisch zu bestimmen, wie ich dieses frü-her in den Trans. Philos. beschrieben habe. Bei Anwendung eines Uebermaases von Halogen, durch

<sup>\*)</sup> Vergl. d. J. Bd. 3. S. 83 und S. 98.

salzsauren Kalk getrocknet, Anstellung des Versuches in luftleeren Gefaßen. Hinzulassung einer Halogenauflosung um der Menge des verbrauchten Gases gewiß zu werden, bestimmte ich, daß 5 Gr. Phosphor,
sich mit ohngefahr 20 Gr. Halogen vereinigen, um
das Sublimat zu bilden.

Wenn der Phosphor im großen Uebermas bei dem Versuche seiner Verbrennung in Halogen augewandt wird, so bildet sich ein wenig von der Flussigkeit zugleich mit dem Sublimat; aber um diese Flüssigkeit in großer Menge zu erhalten, muß man Phosphor in Dampfen über gepulverten Quecksilbersublimat streichen lassen. Man kann sich bei diesem Versuche einer gekrümmten Glasröhre bedienen, und die Plüssigkeit verdichtet sich in einem kalten der Rohre angekitteten Gesäße.

Ich konnte ihre Zusammensetzung nicht synthetisch bestimmen, aber indem ich sie nach und nach ins Wasser goß, das Wasser nach jedem Zusatze der Flüssigkeit wieder abkühlen lassend, und die Auflosung durch salpetersaures Silber faltete: so bestimmts ich die Menge des in dieser Flüssigkeit enthaltenen Italogens und Phosphors. Es geben 15,6 Gran, in der Art behandelt, 45 Gr. Hornsilber und es ist einleuchtend nach dieser Analyse, verglichen mit den Augaben der synthetischen Versuche über das Sublimat daß bei gleicher Menge Phosphor das Sublimat doppelt so viel Halogen enthalt, als jene Flüssigkeit \*\*).

<sup>\*)</sup> Nach der genauen Analyse von Berzehms (s. d. J. Bd. 7. S. 211) enthalten 100 Gr. Hornsilber 19,055 Salzsaure und

Wenn Phosphor in dieser Flüssigkeit erwärmt wird, so loset ein Theil sich (darin auf; wenn man sie dann der Lust aussetzet, so bildet sich ein Phosphorhautehen, das sich gewöhnlich eutzündet, sobald man die Flüssigkeit auf Papier gießt. Gay-Lussac und Thenard erhielten einen Stoff von der Art, indem sie Phosphor und Kalomel mit einander destillirten; man kann ihn erhalten bei dem Versuche mit Phosphor und atzendem Sublimat, wenn man genug Hitze anwendet um den Phosphor zu sublimiren, oder wenn der atzende Sublimat nicht im Uebermasse gegenwartig ist. Ich habe keinen Versuch angestellt, um zu entdecken, wie viel jene Flüssigkeit Phosphor ausstösen kann.

Wenn man das weiße Sublimat mit Wasser bebandelt, so löset es sich unter starker Hitze därin auf. Die verdunstete Auflösung giebt eine dicke Flüssigkeit, welche eine Auflösung reiner Phosphorsaure ist, ein Hydrat der Phosphorsaure.

Behandelt man auf gleiche Art jene Flüssigkeit mit Wasser, so giebt sie auch eine dicke syrupartige Auflosung, krystallisirt langsam beim Erkalten, und bildet durchsichtige Parallelepipeden.

Diese Substanz hat eigenthümliche Eigenschaften: wenn man sie stark an der Luft erhitzt, fangt sie Feuer und brennt glanzend, stoßt zu gleicher Zeit Luftblasen aus, die sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit entzünden. Man kann diese Substanz hydro-

es ist demnach leicht die Rechnung anzustellen, welche indets so wenig stimmt, dass in obigen Angaben wohl irgend ein Schreib- oder Druckschler zu vermuthen ist.

#### -se Phosphor-

- bydrophosphoreux) nede salzsauren I as reiner phosphoriger Star iu luft..... erhellt aus der Wirkung de auffCal. Leselbe. Wenn man sie nim หาโรสแ ant Ammoniak erhitzt, so en sich no ch wer, und es bildet sich phosphorig das 5 . . Dasselbe kann man zeigen durch Zersetzung in verschlossenen Gelle dem ? sphorsaure sich bildet und ein eigen , Jas, bestellend aus Phosphor und Hy

Theile an Gewicht von krystallisitter Same augefahr 8,5 feste Phosphorsaure, folglic er Rest au Gewicht die ekstischen Producte Anschlag gebracht für eine kleine Menge

setzter Substauz.

Dieses eigenthumliche Gas entstammt nicht vor abst, aber gemischt mit Lust verpusst es bei eine emperatur unter 212° F.

Ich fand, dass seine specifische Schwere zu de Lust sich wie 87 zu 100 verhalt; aber bei die sem Versuche wog ich nur eine ganz kleine Menge Wasser verschluckt ohngesähr i seines Umsangenen diesem Gas; sein Geruch ist unangenehm, aber ucht so stinkend, wie der des Phosphorwasserstoff gases.

Bei Verpullung desselben mit Sauerstoff fand ich daß drei Raumtheile davon mehr als fünf von Oxygen verschluckten, und daß ein wenig Phosphoniedergeschlagen wurde.

Wenn Kalimetall mit demselben erhitzt wurdso dehnte sich der Umfang des Gases schnell bis zur Doppelten aus, und dann land keine Wirkung weiStatt. Das Kalimetall wurde zum Theil verwann einen Stoff, der alle Eigenschaften des Phosorkalimetalls hatte, und das überbleibehde Gas
rschluckte verpuffend dieselbe Quantität Sauerfigas, wie reines Wasserstoffgas. Sublimirte man
hwefel in diesem Gas über Quecksilber, so wurde
Umfang gleichfalls verdoppelt; eine Verbindung
en Phosphor und Schwefel war gebildet und nun
te die elastische Flüssigkeit alle Eigenschaften des
hwefelwasserstoffgases.

Es scheint nach diesen Versuchen, daß jenes einthümliche Gas besteht dem Gewichte nach aus 4,5 ydrogen und 22,5 Phosphor \*) Bekannt mit des Zusammensetzung kann man leicht die Bestandeile der hydrophosphorigen Saure bestimmen, wie ch die nothige Menge Oxygen, um eine gegebene enge phosphoriger Saure in Phosphorsaure zu vermedeln; denn für jeden Raumtheil des entwickeln Gases muß ein Raumtheil Oxygen in der Phosporsaure gebunden werden.

Rechnet man auf 174 Gr. 50 Theile Oxygen, die

Setzt man nämlich das Gewicht von 100 K. Z. atmosphärischer Luft 51 Gr. engl. Troygewicht, so ist das Gewicht von 100 K. Z. dieses neuen Phosphorgases  $\frac{87.31}{100} \Longrightarrow 26.97$  Das Gewicht aber von 100 K. Z. Hydrogen wird nachher von Davy  $\Longrightarrow 2,27$  gesetzt. Nun behndet sich, gemäß den vorigen Versuchen, das Hydrogen in diesem neuen Gas in einem um das Doppelte verdichteten Zustande, daß also in 100 K. Z. desselben 2,27  $\times$  2  $\Longrightarrow$  4,54 Gran Hydrogen und 100 k. Z. desselben 2,27  $\Longrightarrow$  22,43 Phosphor enthalten sind.

Theiler Phosphor in Verbundung mit & Theiler Wasserstoffgas and entwickelt; und folgt man ere ldee, die Verhaltmisse, in welchen die Kongen ich verbinden, durch Zahlen darzustellen, wohrt flydorgen als Einheit betrachtet und Woser aus mei Autheilen Hydrogen, 2, und einem Antheilen Hydrogen, 2, und einem Antheilen Oxygen, 15, zusammengesetzt ist, so wird der Phosphor deich 20 dargestellt \*\*).

Nach einem vorhin erwähnten Versuche gaben nimbel de Gewichtstheile der hydrophosphorgen Siere Sig Pleinternaute, 174 werden also 1970 oder in 1 iou. 1 Zahl verst man bei jenem Versuche (wie vorhin achten Dies einest) etwas für unzersetzte Substanz in Recheneg torgi, 100 Th. Phosphorazire geben. Die Leberreit Lielight in 24, war also das neue Can, dessen Aniometolisal aus Phosphor und Hydrogen im Verhaltnisse 210 in 25 in wir so eben kennen gefernt haben, weichem Vrahaltnisse gemäß also in 24 Gewichtstheilen dessellen i für drogen und 20 Phosphor enthalten sind. Aber 4 Ceminterliel Hydrogen setzen 4. 7 1 = 30 Cewichtstheile in zeine gen voraut, mit dem sie zu Wasser verhinden waren, wit che sieh bei der Zersetzing mit der phosphorigen Same zu Phosphorsäuse vereinten.

Diese Zahlen besiehen sich auf Dollon's atomirtische Assicht der Chemie, über welche Dary in einer früheren Abhandlung (s. d. J. Bd III. S. 225 Note) folgender untheilte: "Man moß den Scharfsinn bewundern, mit den Dalton seine Atome geordnet, verbanden, gewogen, gemessen und geformt hat; aber es litst sich, so viel ich einsele, von Speculationen über die letzten Theilahen der Vaterianie eine wahre Theorie ihrer bestimmten Verhaltnisse befen. Eine mehr sichere Basis findet man in der wechte seitigen Zersetzung der Neutralsalze, wie Richter und terson de Morveau sie beobachteten u.s. w." — Diesen letzte

Lässt man die Verbindungen von Halogen und hosphor auf eine kleine Menge Wasser wirken, so ird Salzsaure mit heitigem Aufbrausen entwickelt,

Weg hat bekanntlich Berzelius betreten und der Leser fiudet in den voete Michen Abhandlungen des zu fruh verewigten Fogels, welche den grotsten Theil der beiden eraten Hefte dieses Journalbundes ausmachen, alle die wichtigen auf diesem Wege gewonnenen Entdeckungen dargelegt. - Was Dalton's Theorie anlangt, so scheint es mir dass dieselbe, vom Gewichte der Korperatome sprechend, gewohnlich nichts anderes, als gewisse Verhaltmistheile meint und daher auch auf diesem Wege, nur mit andern Bezeichnungen der Sache, zum Ziele kommt. Ich will eine hicker gehörige Stelle aus Thomson's Chemie (nach 13 olf's Uebers. Bd. V. S. 573) anführen, welche zogleich die Art der Atomenrechnung für einige der Suche vielleicht noch unkundige Luser hiproichend crlautert: "Da die Phosphorsaure, sagt Thomson, mit Sorgfalt untersucht worden ist: so werden wir dadurch, indem wir Dalton's Hypothese anwenden, in den Stand gesetzt, das comparative Gewicht eines Atoms Phosphor zu bestimmen und lucraus die Zusammensetzung der übrigen Verbindungen abzi leiten. Die Photphorszore bestehet, dem Gewichte nach, aus 115 Theilen Sancratoff and 100 Theilen Phosphor. Nimmt man mit Dalton an, dass sie derch Verbindung eines Atoms Phosphor mit zwei Atomen Sauerstoff gebildet werde, so haben wir einen Atom Phosphor zu zwes Atomen Saverstoff wie 300 115 und zu einem Atom Sauerstoff wie 100 : 57,5, Wenn demusch das Gewicht eines Atoms Sauerstoff 6 ist, so me fe das eines Atoms l'hosphor 10,4 seyn ". - Diese Bestimmung weicht sehr ab von der, welche Davy annimmt. Jedoch es ist zu ermnern;

a) Die Zahl 6 grundet sich auf die altere Analyse des Wassers 85,662 Oxygen: 14,338 Hydrogen = 6:1. Folglich wiirde, vorausgesetzt (wie von Thomson S. 416 es geschieht) dass sich ein Atom Oxygen jedesmal mit einem Atom

#### Davy über einige Phosphor-

502

das Wasser wird zersetzt, und es ist einleuchtend, dass für jeden Raumtheil des in Verbindung mit Halogen entwickelten Hydrogengases die Haiste seines Umsanges Oxygen sich mit Phosphor verbinden

Hydrogen verbinde, das Gewicht des Oxygenstoms 6 seyu, wenn das Gewicht des Hydrogenstoms zur Einheit angenommen wird. — Jedoch wir wissen aus Bd. 7. S. 185 dieses Journals, daß nach feineren Analysen das Wasser aus Oxygen und Hydrogen, im Gewichtsverhältnisse 88,25 : 11,75 = 7,5 : 1 besteht. Ferner erinnert

b) Davy ausdrücklich, dass er das Wasser als eine Hydrogenverbindung des aten Grades, d. h. als aus zwei Vershältnistheilen (Athmen Daltons) von Hydrogen und einem von Oxygen zusammengesetzt betrachte (entsprechend der bekannten Wasserbildung aus 2 Raumtheilen Hydrogen und einem von Oxygen). — Ein Korper, in welchem Oxygen und Hydrogen Atom sur Atom verbunden sind, wird also doppelt so viel Oxygen enthalten, als Wasser bei derselben Menge Hydrogen und daher im Verhältnisse 2, 7,5: 1 == 15: 1 zusammengesetzt seyn. Folglich ist das relative Gewicht eines Atoms Oxygen is su-setzen.

c) Legen wir nun Davys nachher vorkommende Analyse der Phosphorsäure zu Grund, der gemäß sie nicht im Verhältnisse 115 Oxygen: 200 Phosphor, sondern in dem 50,6 Oxygen: 20 Phosphor = 153: 100 zusammengesetzt int: 20 wird die phosphorige Säure, in welcher Dalton ein Atom Phosphor mit einem Atom Oxygen verbunden annimmt, während in der Phosphorsäure sich immer zwei Atome Oxygen mit einem Atom Phosphor verbinden zollen, im Verhaltnisse 2 (d. i. 76,5) Oxygen: 100 Phosphor zusammengesetzt seyn. Die dem Gewicht eines Phosphoratems entsprechende Zahl wird sonach durch das Verhältnis 76,5: 100 = 15: 19,6 gesunden und kaun also = 20 gesetzt werden.

mus; und die Erzeugnisse der gegenseitigen Zersezung des Wassers und der Phosphorverbindungen des Halogens sind lediglich Phosphorsaure vom Sublimat, phosphorige Saure von der Flussigkeit und salzsaures Gas. Sonach, bei gleicher Menge des Phosphorgehaltes muß offenbar die Phosphorsaure zweimal so viel Oxygen cuthalten, als die phosphorige Saure \*), was zusammenstimmt mit den Angaben der Zerlegung der hydrophosphorigen Saure. Denn vorausgesetzt, daß Wasser aus 2 Antheilen Hydrogen and 1 Autheil Oxygen besteht, und dass die Zahl, womit es dargestellt wird, 17 sey: so mussen 174 Theile hydrophosphoriger Saure bestehen aus zwei Verhaltnifstheilen, nämlich aus 54 Theilen Wasser und 4 Portionen phosphoriger Saure, die 80 Theile Phosphor und 60 Theile Oxygen enthalten; und 5 Portionen Phosphorsaure mussen gebildet werden, die 5 Portionen Phosphor enthalten, 60, und 6 Portionen Ovygen, 90, zusammen 150 \*\*).

Vorausgesetzt nämlich, daß jenes flüssiges Phosphorbalord halb so viel Halogen enthält, als das feste Phosphorhaloid (das Sublimat) wovon vorbin S. 496 die Rede war.

In der Art habe ich ausgedrückt folgende Stelle der franzönischen Uebersetzung dieser Abhandlung: "Car en supposant, que l'eau est composée de deux proportions d'hydrogène et d'une d'oxigéne et que le nombre qui la represente
soit 17, alors 174 parties d'acide hydrophosphoreux doivent
consister de deux proportions; 34 parties d'eau, et quatre
proportions d'acide phosphoreux contenant 80 de phosphore
et 60 d'oxigéne; et teois proportions d'acide phosphorique
doivent être formées, contenant trois proportions de phosphor, 60, et six proportions d'oxigéne, 90, faisant 150."

#### 504 Davy über einige Phosphor.

Es ist kaum möglich, vollkommenere Beweise zu ersinnen von den Gesetzen der bestimmten Z. samsetzungen, als welche durch die gegenschie Wirkung des Wassers und der Phosphorverbindungen

Mir scheint es, dass hier der Ausdruck Proportion in einem ganz urmathematischen Si ne geminkt wirde. Die hydrophospionige Saore (ans phosphosiger Saire und Wasser bestehend) enth it in 174 Gewichtsthillen nach der vorigen Analyse in Theile Oxygen und a Theile Hidriges, oder 34 Theile Waiser, also 174—34 — 140 Gewichtsthillen nach der theile phosphoriger Saure. Wird num die phosphorige Saure als durch Verbindung jedesmal einen Phosphoria ut mit einem Oxygenatom entstanden angesehen, so munta 140 Theile derselben (gemals dem vorhin gelundrom lethältnisse der Schwere des Phosphoratoms und Oxygenatoms. — 20:15) zusammengesotzt seyn zus

Phosphor 80 = 4.20 } 140. Oxygen 60 = 4.15 }

Will man also die Verbindung von 20 Phosphor mit 15 Oxygen eine Proportion (einen Verhaltmischeil, neunen, 16 kommen naturlich in 140 Theilen phosphoriger Saure & solche Proportionen (besser Portionen der Verbindung) wie.

Her der Zerretung der hydrophosphorigen Saure verenigen sich, durch Zerlegung der 31 Gewichtstheile Warm. So Theile Oxygen mit den in der phosphorigen Saure icher vorhandenen 60 Theilen zu 150 Theilen Phosphorisaure, nie wir verhin sahen, und diese enthalt also go Theile Oxygen und 150 — 90 = 60 Theile Phosphor. Vergleichungsweit ist daher der Phosphor hier mit doppelt so viel Oxygen verhanden, als in der phosphorigen Saure, indem 80.60 = 1. \frac{1}{4} aber 60.90 = 1: 1\frac{1}{2} = 1\frac{5}{4} ist. — Da nam 60 = 5.20 und 90 = 6.15, so mag man, mit Berichang auf jege Verhältmissahlen, allerdings sagen, dass in der Phosphorsaure 3 Verhaltmistheile Phosphor mit 6 Verhaltmistheilen Oxygen vereint seyen.

egeben werden. Es werden keine Stoffe gebildet, usgenommen diese neuen Zusammensetzungen, weer Oxygen, Hydrogen, Halogen, noch Phosphor enteichen, und folglich, da das Verhaltnifs, in welchem
dieser Substanzen sich unter einander vereinigen,
ekennt ist, so können die Verhaltnisse, in welchen
in andern sich verbinden, durch Rechnung entdeckt
erden.

Ich habe Phosphor in Phosphorsaure verwandelt, enselben in einem Uebermaas von Oxygengas über Inecksalber innerhalb einer gekrimmten Rohre versennend, und erhitzte stark das entstandene Project. Bei dieser Verlahrungsaut fand ich, daß für ich, verbrauchten Phosphor 4 ! Kubikz, Oxygen verfüluckt wurden, was die Phosphorsaure als bestend aus 20 Phosphor und 50,6 Oxygen bestimmt \*),

Der unterrichtete Leser wird diese weitläuftigen Anmerkungen verzeihen, die mir nothig schienen, da Dalton's Theorie bei den gegenwärtigen Zeitverhaltnissen in Deutschland noch wenig bekannt werden konnte.

d. II.

Die Abweichung von der älteren, vorhin S. 501 aus Thomson angesubrten, Analyse der Phosphorsaure, so wie auch von der Analyse, welche Bd. 7. S. 198. und 219 von Berzelius angenommen wird, der gemäs (nahe kommend der Bestimmung Rose's) 100 Th. Phosphorsaure aus 45,58 Phosphor und 54,42 Sauerstoff bestehen, ist sehr bedeutend, indem sonach 100 Th. Phosphorsaure aus 39,53 Phosphor und 60,40 Oxygen bestehen, oder 100 Theile Phosphor sich mit 153 Theilen Oxygen verbinden werden. — Nun stimmen aber die Analysen des phosphorsauren Baryts und Bleioxyduls (Bd. 7. S. 219) nicht mehr zur chemischen Proportionslehre, indem:

### 506 Davy über einige Phosphor-

eine Angabe die schr gut mit den Resultaten der Versuche über den Sublimat und die hydrophosphorige Saure zusammenstimmt.

Woserne das Product der Verbreunung des Phosphors nicht stark in Oxygen erhitzt wird, ist die Menge des verschluckten Oxygens geringer, so das es wahrscheinlich ist, dass phosphorige Saure so gat als Phosphorsaure gebildet werde.

Die phosphorige Saure wird gewöhnlich von den Chemikern beschrieben, als ein flüssiger Konperdurch langsame Verbrennung des Phosphors in der Luft gebildet; aber die Flüssigkeit, welche man durch dieses Mittel erhalt, ist wie ich fand eine Auflösung der Vermischung von phosphoriger und Phosphorsaure. Der Dunst, welcher sich von Phosphor in der Luft erhebt, bei der gewöhnlichen Temperatur, ist eine Verbindung der phosphorigen Saure und des Wasserdunstes in der Atmosphare, und erscheint nicht in einer künstlich getrockneten Luft. In diesem Falle bedekt sich der Phosphor mit einem dünnen Hautchen, das reine phosphorige Saure ist, und höret bald auf zu leuchten.

Phosphorsau- Phosphorsaure 37,8 - 16,81 Baryt - - 72,3 - 7,56 Sauerst.

Phosphorsau- Phosphorsaure 20,809 - 12,58 Bleioxydul Bleioxydul - 79,191 - 5,66 Sauerst.

Man sieht, dass 16,81 kein Multiplum nach einer gauten Zahl von 7,56 und eben so wenig 12,58 von 5,66 ist. Indest wird wohl diese Schwierigkeit sich heben, wenn der resmuthete Oxygengehalt des Phosphors einmal erwiesen ist. Eine feste Säure, flüchtig bei einem maßigen Warmegrad, kann erhalten werden, bei Verbrennung des Phosphors in sehr dünner Luft, und scheint phosphorige Säure ohne Wasser zu seyn; aber zu gleicher Zeit bildet sich immer Phosphorsaure und gelbes Phosphoroxyd,

Das eigenthümliche Gas, wovon wir sprachen, ist sehr verschieden vom Phosphorwasserstoffgas, welches durch Wirkung der Erden oder Alkalien in Verbindung mit Phosphor auf Wasser gebildet wird. Denn dieses letztere Gas entzündet sich von selbst, seine specifische Schwere ist selten die Halfte von dem des andern, und es giebt nicht mehr als 1,5 seines Volumens an Hydrogen, wenn man es durch Kalimetall zerlegt. Es weicht zuweilen in seinen Eigenschaften ab, und besteht wahrscheinlich aus verschiedenen Mischungen von Hydrogen mit einem eigenthümlichen Gas, welches aus 2 Theilen Hydrogen und 20 Phosphor gebildet ist; oder es muß wohl verschiedene Verhaltnisse von Hydrogen zu einem Theil Phosphor enthalten,

Ich schlage den Namen hydrophosphoriges Gas für diese neue Luftart vor, und nach der Nomenclatur, die ich in meiner letzten Backerschen Vorlesung vorgelegt habe, \*) nenne ich die Flüssigkeit, die 20 Phosphor und 67 Halogen enthalt, phosphoraus und das Sublimat, phosphoraua \*\*).

<sup>\*)</sup> vergl, d. J. Bd. III. S, 245.

d. 77.

<sup>\*&#</sup>x27;) Wir werden dafür in unserer Nomendatur, die Bil. III. S. 2/19 f. hinreichend gerechtsertiget ist, im Allgemeinen Phosphorhaloid sprechen und die Flussigkeit vom Sublimat entweder durch Beisatz dieser Worte, der durch Phosphor-

### Many ther sings Phospher-

I) eb voran-gesetzt ist es nur nochig des Unterterschied awarchen dem specifischen Gen, hie der seboeleiten Saure und des Oxygentuses und enalten dem des geschwefelten und re nen Hyd ogent en kennen, um die Zummmensetzung dieser Guarten zu bestimmen.

In den Trans. Philos. von 1310. S. 254 habe ich die Gewichte des Hydrogens und der schwese igen Saure undt genngend bestimmt: seit dem land ich, daß die Masse eines Kuhikz., die angewandt worden naren, um die gewogenen Gasarten zu messen, nicht sehles hei waren. Bei neueren Versuchen, auf det man sich verlassen kann, weil die Gewichte der Gas-

F. h. I der ersten Grades (Phosphorksloid 2) und Phosphorksloid 2) und Phosphorksloid 2) untersicht den awesten Grades (Phosphorksloid 2) untersicht den, wodusch angleich angedeutet int., dass im Subsigen Phosphorksloid enthalten ist.

d. H.

arten lediglich verglichen wurden mit denen von gleichen Raumtheilen atmospharischer Luft, habe ich gefunden, dass, 100 Kubikz, schweseligsauren Gases 68 Gr. wogen, bei mittlerer Temperatur und Lust-druck und 100 Kubikz, Schweselwasserstoll 56,5, Gr., welches letzte Resultat mit dem von Gay-Lussac und Thenard und dem von meinem Bruder J. Davy erbaltenen zusammenstimmt,

Wenn 54, das Gewicht von 100 Kubikz. Oxygengas abgezogen werden, von 68, so wird folgen, daß
die schwefelige Saure aus gleichen Gewichttheilen
Schwefel und Oxygen bestehe, was mit der Augabe
von Berzelius\*, ubereinst mint; und wenn 2,27, das
Gewicht von 100 Kubikz. Hydrogengas abgezogen
werden von 36,5, so wird der Rest 34,25, die Menge
des im geschwefelten Hydrogengas enthaltenen
Schwefels bezeichnen. Die Zahl, welche den Schwefel darstellt, kann auf 50 festgesetzt werden, und die
schwefelige Saure wird zusammengesetzt seyn aus
einem Antheil Schwefel, 50, und zwei Antheilen
Oxygen, 50; — und Schwefelwasserstoffgas aus einem Antheil Schwefel, und zweien von Hydrogen \*\*).

<sup>\*)</sup> Vergl. Bd. 7. S. 196. d. J.

d. H.

<sup>\*\*)</sup> Das Schweselwasserstoffgas ist zusammengesetst dem Gewichte nach aus 2,27 Hydrogen und 34,25 Schwesel, wie
eben gesunden wurde. Wosern diese eine Hydrogenverbindung des 2ten Grades ist, so wird die von ersten Grad
(wo, nach Daltons Hypothese, sich nur ein Atom Hydrogen
mit einem Atom Schwesel verbindet) aus halb so viel, namlich 1,135 Hydrogen und 51,25 Schwesel bestehen. Wird also,
nach Dalton, das Gewicht des Hydrogenatoms = 1 gesetst.
so verhalt sich 1,135: 34,25 = 1:30,29... und das Schwe-

## Davy über einige Phosphor-

Nach den Versuchen von Gay - Lussac scheinter, dass die Schwefelsaure durch Hitze zersetzt, ein Vo-

felatom hat demnach das Gewicht 30, - Genz anders findet man dasselbe in Thomson, Chemie, welche wir, als ein in den Handen der meisten Leter betindliches Buch, orhge vorhin bei der Berechnung über das Gewicht des I hosphore atoms verglichen haben, Band 5. S. 574 (nach 11 off 1 to bers., bestimmt; "Mit dem Schwefel, angt Thomson, serbindet sich der Sanerstoff in drei verschiedenen Verhiltmissen zu Schwefeloxyd, schwefeliger Saure und Schwefelsaure. Die lotatere von diesen Zusammensetzungen ist mit Sorgfalt untersucht worden. Diese Analyse wird um it den Stand setzen, vermittelst der Hypothese von Dalies, das relative Gewicht eines Atoms Schwefel zu bestimmen. Diese Saure bestehet ans 136,5 Theilen Sauerstoff and 100 Theilen Schwefel, dem Gewichte nach. Nimmt man mit Dalton an, daß sie durch Verbindung eines Atoms Schwefel mit drei Atomen Sauerstaff gebildet werde : so seihalten sich drei Atome Sauerstoff zu einem Atom Schweid wie 150,5 : 100 und ein Atom Sauerstoff zu einem Atom Schwefel wie 45,5 : 100 oder wie 6 : 13. Das Gewicht eines Atoms Schwefel wurde demnach 13 seyn. Vergleicht man dieses mit meiner Analyse der schweseligen Saure und nimmt man an, dass sie aus zwei Atomen Sauerstoff und einem Atom Schwefel bestehe, so findet man fast dasseibe Gewicht." - Wir konnen dieze große Differenz durch Aubringung mehrerer Correctionen auf heben.

- 1) besteht die Schwefelsäure nach der Analyse von Berzehne (Bd. 7. S. 196 d. J.) aus 150 Theilen Sanerstoff, die mit 100 Theilen Schwefel verbunden sind; folglich wurde statt den Zahlen Thomsons 45,5 : 100 vielmehr 50 : 100 su setzen seyn. Ferner
- 2) setzen wir aus früher S. 502 angegebenen Gründen das relative Gewicht eines Atoms Sauerstoff, mit Dasy, wicht 6 sondern 15 und erhalten also sogleich das Ves-

lumen Oxygen giebt und zwei der schweseligen Saure; und sonach ist es zu vermuthen, das sie aus einem Verhältnistheil von Schwesel und dreien von Sauerstoff zusammengesetzt ist \*).

Ich habe mehrmals versucht, sowohl durch Hitze, als durch Electricität die schweielige Saure mit Oxygen zu verbinden, um Schweielsaure ohne Wasser zu bilden, aber es ist mir nicht gelungen; es scheint, daß sich ein Theil Schwefel nicht mit drei Theil Oxygen verbinden kann, ausser vermittelst des Wassers \*\*). Dalton nahm an, daß es eine feste Schwesers \*\*).

haltnife 50 : 100 = 15 : 30, so dafs also dem Schwefel die Zahl 30 zukommt. -

Das Gewichtsverhaltnifs von Oxygen zu Schwefel == 15: 30 oder 50: 100 gehort, wie aus S. 196 dieses Journalbandes bekannt ist, dem Schwefeloxyd an. In dem Schwefeloxydul, wo 25 Gewichtstheile Oxygen mit 100 Schwefol vercint sind, hatten sich also nach Daltons Theorie zwei Atome Schwefel mit einem Atom Oxygen zu verbinden. Man sieht daraus, dass Dalton nicht die niedrigste Oxydationsstufe als Einheit, d. h. als Verbindung eines Oxygenatoms mit einem Atom der Base annehmen kann, sondern eben so gut von Schweselungsstufen des Oxygens, als von Oxydationsstufen des Schwefels reden muls. Das Aehnliche gilt naturlich auch bei Metalloxydationen, wo eben so gut zwei Metallatome mit einem Oxygenatom, als zwei Ozygenstome mit einem Metallatome im Sinne Daltons verd. H. bunden gedacht werden können.

<sup>\*)</sup> d. h. im Verhaltnisse 30 Schwefel und 3. 15 = 45 Oxygen.

was alterdinge gegründet ist; denn 50 : 45 = 1 : 1 \frac{1}{2} =

100 : 150 gemafe den Versuchen von Berzelius Bd. 7. S.

196 d. J.

d. H.

<sup>\*\*)</sup> Da der Einflusa des Wassers bei der Krystalibildung 10

lelsaure gebe, gebildet durch Wirkung der schweite bein Seure auf Salpstergas. Aber ich fand, das wenn man schwefel ge Saure wohl getrocknet mit Salpstergas zusammenmischt keine Wirkung stattilet det, kommt Wasserdunst dazu, so entsteht ein festes krystellisutes Hydrat, welches ins Wasser geworfen, Salpstergas von sich giebt, und eine Außesung von Schwefelsaure bildet.

Ich liebe in des Trans. Philos. von Verbindengen des Schwesels und des Halogen sgespischen; ah
kein te keine Verbindung dieser zwei Korper bilden,
weiche nicht Schwesel absetzte durch Wirkung des
Wassers. Wenn der Schwesel mit Haloger geottget ist, wie in Thomsons Schweselslusse, so
scheint er nach meinen Versuchen 6- Thele Halogen, und 50 Theile Schwesel zu enthalten.

## 4. Einige allgemeine Bemerkungen.

Fs verdient Ausmerksamkeit, dass Phosphorsiure und Schwefelsaure eine gleiche Menge Oxygen im Verhaltnisse zu derselben Quantitat breunboren Stelesenthalten, wahrend doch das Oxygen mit diesen Keipein in sehr verschiedenen Verwandtschaftsgraden verhanden ist. Die phosphorige Saure hat ein Bestreben sich mit Oxygen zu vereinen, und ent-

micheig ist: so war die Erscheinung, dats die Gegenwitt desseiben zur Entstehung gewisser Verbindungsstufen als neithwendige Bedingung sich zeige, gemats der Theore, welche die Gesetze dieser Verbindungsstufen auf Krystlhsationsgesetze aufürkeführt (rergl. Bl. 5. S. 65 allerdugt zu erwarten. Aber schwer lafst eich an Daltons Theore dieses Paanomen anreihen.

d. H.

siehet dieses selbst dem Wasser; die schweselige Saure kann sich nicht mit ihm verbinden ausser bei Anwesenheit des Wassers.

Die Verhältnisse, welche zwischen Wasser und der chemischen Zusammensetzung verschiedener Korper stattfinden, haben schon die Aufmerksamkeit mehrerer Chemiker beschäftiget \*), und verdienen mit Sorgfalt studiert zu werden; ich finde, daß mehrere durch Niederschlagung wässeriger Auflösungen erhaltene Stoffe Wasserverbindungen sind.

So enthalten die Zirkon, Talk- und Kieselerde, niedergeschlagen und bei 212° getrocknet, noch beträchtliche Antheile von Wasser. Mehrere Stoffe, die man als metallische Oxyde betrachtete und aus den Auflosungen erhält, enthalten auch Wasser, das auf ihre Farben und auf ihre Eigenschaften einen bedeutenden Einflus hat.

Oxydation Bd. 1. S. 59 welche zu beweisen sucht, dass jeder sich oxydirende Körper Wasser aufnimmt und es fixirt als Krystallwasser im weiteren Sinne. Uebrigens kann nicht jede Wasseraustreibung aus Körpern durch Hitze geradesu beweisen, dass die Körper mit Wasser verbunden waren. Wir wissen aus der Belegung sich oxydirender Metalle mit reagirenden Papieren, dass Oxydation und Hydrogenation gepaart seyn können, (oder vielseicht immer sind); daher kann Hydroid und Oxyd ein und desselben Körpers gemengt seyn, und dieses Gemenge als Hydrat in der Glühhitze erscheinen, während hiebei erst Wasser aus Oxygen und Hydrogen gebildet wurde. Ich habe auf diesen Gesichtspunkt schon Bd. 4. S. 398 ausmerksam gemacht.

### 514 Davy über einige Phosphor-

Ich will ein Beispiel geben. Der Korper, det man weißes Braunsteinoxyd genannt hat, ist em Zusammensetzung aus Wasser und dem Protoxyde des Braunsteins; stark erhitzt verliert es sein Wasser, und wird ein Oxyd von dunkelohvengrüner Farbe.

Man hat öfters vermuthet, daß die Zusammenziehung der reinen Erden durch die Hitze von Entweichung des mit ihnen verhundenen Wassers berrühre. Die folgende Thatsache bestatiget diese Vermuthung, und zeigt ein merkwürdiges Phanonen.

Zirkonerde, aus ihrer Auflosung in Salzaure durch ein Alkali niedergeschlagen, und getrochtet bei einer Temperatur über 500° erscheinet als em weißer Staub, welcher das Glas nicht ritzt. Wird sie bis 700 oder 800° erwarmt, so entweichet das Wasser plötzlich, und ohngeachtet der Menge Wasserdampfes, der sich bildet, wird sie in diesem Ausenblicke roth glühend. Nun ist sie rauh anzufuhalen, und von grauer Farbe, ihre Theile haben Zusammenhang untereinander und sie ist hart genuge um das Glas zu ritzen \*).

<sup>\*)</sup> Wir wollen diese Erscheinung mit noch mehreren anderen in Zusammenhang betrachten. Fur's Erste gehort hieher die neue Methode, welche so eben Leithner im vorigen lieht dieses Journals S. 309. angab, Platina zum Vgrarbeiten geschicht zu machen. Die Theilchen des Platinapulvers tieten bei bedeutender Hitze zusammen und bilden eine zusammenhängende und, zum deutlichen Beweise dass keine Schmelsung eintrat, zugleich die Form, auf welche des Pulver aufgetragen wurde, darstellende Masse. Man kennte die Erscheinung aus der behiebten Hypothese einer allge-

meinen Korperanziehung ableiten, wobei man der Erhitzung blos die Rolle spielen lasst, die einzelnen Korpertheile auszudehnen und eine Erweichung der Masse hervorzubeingen. Wir sehen indels bei ähnlichen Phanomenen auch häufig Krystallisation eintroten, "Ich fällete einmal, schrieb mir vor einiger Zeit Gehlen in einem (obwohl nicht zum Drucke bestimmten) Brief, Ytter-Erde. Ber sehr fein zertheilte Niederschlag blieb in zwei Gläsern mit der ablzigen Flussigkeit stehen; als ich nach einigen Tagen wieder hinzukam, war er in beiden Glasern krystallinisch und zwar in jedem verschieden. In dem einem Glase waren en' lauter aus hochst feinen und kleinen Prismen zusammengehaufte Kugelchen; in dem andern war der Niederschlag agrenig blatterig. Die Krystalle waren freilich keine reine Lade, sondern enthielten noch salzige Theile. Sehr bekannt und leicht au haben ist die Krystallisation des Algerothpulvors, wenn man es, das ber malaiger Verdünnung sehr fein niederfallt, in der sauren Flussigkeit lafat. Das Gleiche seigt sich bisweiten auch beim Wismuthweifs. Es war also micht nothig, dais die oft grefsen Krystallmassen in der Natur emmal alle in einer Flüssigkeit aufgelest seyn mußten," - M a wird aber vergeblich versuchen die verachiedenen Formen der Krystal isation ans einer indifferenten ailgemeinen Korperanzlehung abzuleiten und Thomson bemierkt mit Recht in seinem System der Chemie Bd. III. S 250 dass Hauy s En.deckungen in der Krystaliographie zu der At nahme einer Polarität der Grundtheilehen nothigen, so unerklerheh auch diese Polaritat sey. Da bei obigem Verenche Davy's, gleichwie es bei einem ahnlichen von Berzolius Bd. 6, S. 169, d. J. der Foll war, nich eine Lichterscheinung in dem Momente duratellt, wo die Korpertheile sich fester vorbinden: so schemt wenigsteus die Region bezeichnet zu werden", in welcher wir Aufklärung über jene Polavitat zu suchen haben, und es stellet sich, wenn man met t diese Lichterscheinung lieber einer qualitas oconlta zuschreiben, als sie aus dem Bd. 5, S. 57 f. angege-

## 516 Davy über einige Phosphor- u. s. w.

benen krystallelectrischen Standpuncte betrachten will, wieder ein neuer Beweis vor Augen von der im vorigen Hos. 3. 305 besprochenen Unhaltbarkeit jener alten Hypotheiner indifferenten allgemeinen Korperanziehung, die alle durch Alterthümlichkeit so großes Anschen gewink konnte.

Dalton's atomistische Theorie kann, auf Jenem beatallelectrischen Standpunkte, ganz dem gegenwartigen 🔝 stande der Wissenschaft gemäß, aufgefalst werden, 📹 sein Wägen der Atome wird hier zu einem Wagen der 🐗 bei chemischen Verbindungen zusammenreihenden Korpenkrystalle, wodurch fast allein das Zusammentreffen einer 🚝 höchst willkürlichen Theorie mit der Erfahrung eine beir! digende Erklärung findet. Auch Berzelius scheint gewein die Lahre von den bestimmten chemischen Verbindungsvehaltnissen aus jonem krystallelectrischen Standpuncte ausm fassen, der uber manches (vergl. s. B. Bd. 7. S. 189) Au klärung giebt, wo Daltons Theorie, wenn sie nicht et neue willkurliche Annahmen zu Hülfe nehmen will, nie hinzureichen scheint. Doch hieron vielleicht bei and Gelegenheit mehreres.

Jetat, nachdem durch Stromeyer's höchst interessented Entdeckung des Strontians in Arragonit (s. dessen Brief Gilbert in dessen Annalen der Physik 1813. St. 3.) If auptwiderspruch, welcher bisher zwischen Krystallograph und chemischer Analyse obwaltete, gehoben ist, kann um so minder gewagt scheinen, die chemischen und krystallinischen Verbindungsgesetze aus einem und demanden Grundprincipe (dem electrischen) herzuleiten.

#### Verbesserungen.

7. S. 496. Z. 9 v. o. steht 13,6 Gran statt 10,6 Gran \*)

lch habe schon S. 496 in der Note bemerkt, dass in den Angaben der Zerlegung des festen oder flussigen Phosphorhaloids ein Schreib - oder Druckfehler seyn musse, weicher sich indess aus S. 507 corrigiren last, was ich hier nachtragen will, da die ganze Abhandlung auf die Reaultate dieser Zerlegung sich bezieht. Davy sagt S. 507 das flussige Phosphorhaloid bestehe aus 20 Phosphor und 67 Halogen. Da nun also 20 + 67 d. i. 87 Gewichtstheile desselben 67 Halogen enthalteh, so werden in 13,6 nothwendig 10,473 Gewichtstheile Halogen enthalten seyn. pind aber nach Berzelius 19,035 Gewichtstheile Salzsäure in 200 Hornsilber enthalten, folglich 10,473 in 55 Hornsilber Demnach musten durch 15,6 Gran Phosphorhaloid nicht 43 Gr. Hornsilber gefallt werden, wie S. 496 steht, sondern 55 Gran, oder was dasselbe ist 43 Gran Hornsilber durch 20,6 Gran Phosphorbaloid. Diese 43 Gran Hornsilber enthalten aber 8,2 Salzsäure, so dass 10,6 Gr. slüssiges Phosphorbaloid im Verhältnisse 2,4 Phosphor: 8,2 Halogen su-\*ammengesetat sind == 1 : 3,4 während feates Phosphorhaloid die Verhältmistheile 3 Phosphor: 20 Halogen 💳 r: 6,6 d, h. doppelt so viel Halogen, enthält. al, II.



### Auszug

des

# meteorologischen Tagebuches

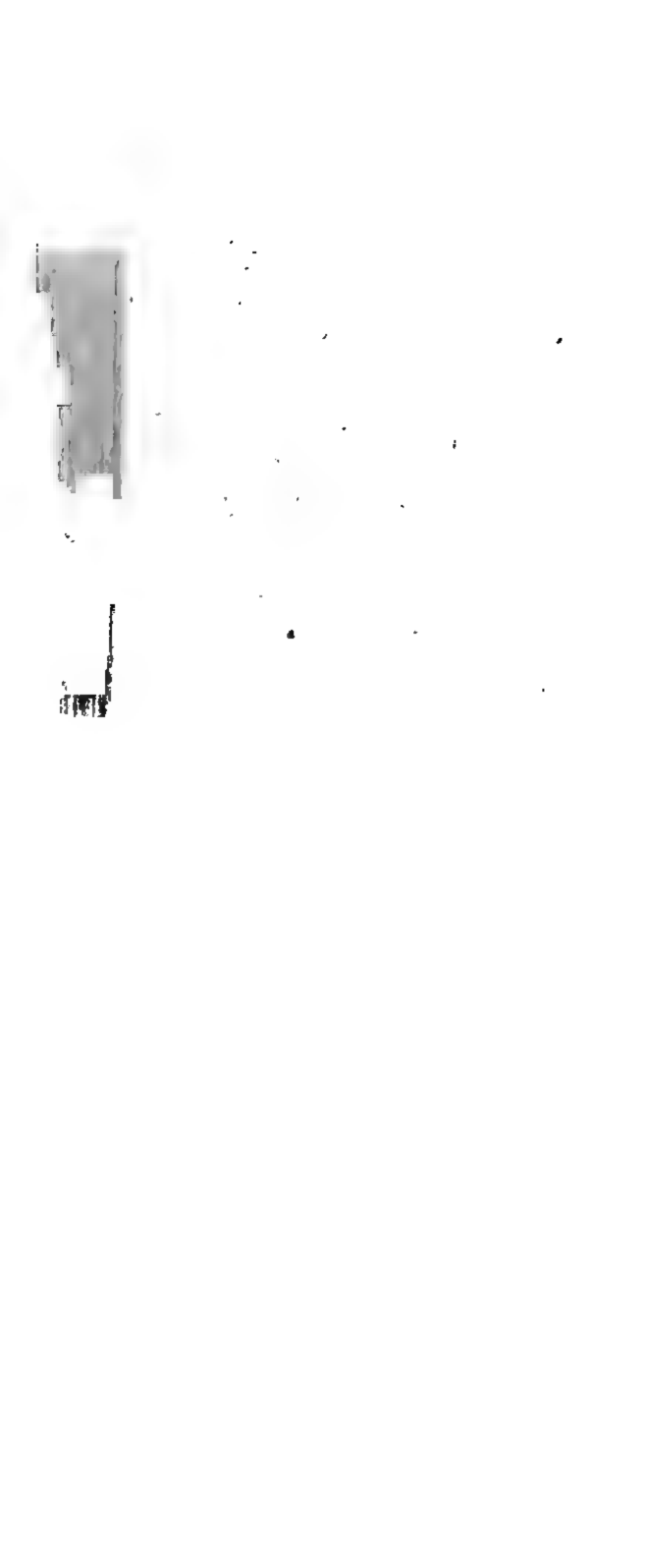
TOM

Professor Heinrich

iп

Regensburg.

Januar, 1815.



#### Auszug

des

## meteorologischen Tagebuches

TOD

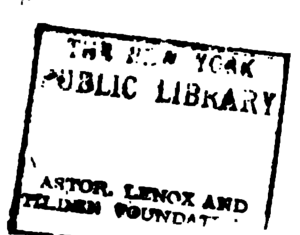
Professor Heinrich

in

Regensburg:

Januar, 1815.

ı	Mo- Barometer.												
ı	Tag.	Stunde,	Ma	ximi	m.	Stu	nde,	M	nımı	m.	N	jeqia	m.
ı,		8. 9 1 A.	2711	1///	, 67	<del>-</del> 0 }	F.	12711	017	, 36	27/	r 1"	·, q
ı	2.	TI P.	27	3,	33	7 1	Δ.	27	1,	15	27	2,	4
k	3-	10 Å.	27	4,	27		F.	27_	$I_j$	92	27	3-	q
ı	4-	10 ½ ť.	27	5,	00	4	Α.	27	4,	27	2,"	4.	Ş
ı	5+	3 F.	27	3,	77	4	Α.	27	2,	85	27	3-	
ł	6.	10 F.	27	3,	69	-11	Δ.	27_	3,	IC	27	3-	34
	7+	5 F.	27_	2,	63	5	Α.	27_	1,	84	27	2,	Į,
1	8.	1 } F.	27	1,	15	6	Α.	26	10,	_79	26	11,	79
	9.	ti F. A.	26	11,	24	_ 5	F.	26	10,	85	26	Ic.	97
ı	10.	5 F.	26	10,	98	9	Α	26	10,	24	26	10,	4
ı	11.	10 ½ A.	26	10,	64	7	F.	26	9,	92	26	IÇ.	20
ı	12.	11 A.	26	11,	20	4	F.	26	10,	71	26	10,	92
ı	13.	10 ½ A.	26	H,	82	_5	βF.	26	11,	19	26	14,	43
I	14.	It A.	27	ı,	14	5	F.	26	11,	95	27	Φ,	81
ł	15.	10 A.	27	2,	47	_5	F.	27	ŧ,	47	27	I,	ç6
ı	15.	9 3 A.	27	3-	77	5	F.	27	2,	61	2"	34	
ł	17.	10 ½ A.	27	3,	77	_5	F.	27	3,	54	37	3+	58
ı	Le*	rt F.	27	3,	70	ŧΙ	A.	27	2,	68	27	31	20
H	194	10 A.	27	2,	95	4	Α.	27	2,	40	2,"	2,	58
Į	20.	10 1 A.	27	3,	86	3	A.	27	3,	02	27	3,	33
ı	21,	4 ½ F.	27	3+	70	5	Δ.	27	2,	94	27	3,	30
I	22.	11 F.	27	4,	32	4	F	27	3,	62	27	41	ol
I	274	to A.	27	4,	35	2	Α.	27	3,	32	27	3,	68
i	24.	II F.	27	5,	40	4	F.	27	4,	85	27	5,	ij
I	25.	9 F.	27	4,	86	4	Α.	27	4,	21	27	4	55
I	26.	4 F.	27	4,	93	4	Α.	27	4,	19	27	4,	8
į	27-	tr F.	27	4,	85	8	A,	27	4,	59	27	4,	66
I	28.	5 F.	27	4,	27	4	Α.	27	3,	19	17	3,	61
I	29.	11 ½ A.	27	2,	74	2 3	A.	27	ı,	78	27	2,	E
Į	30.	10 F. A.	27	3,	82	5	F.	27	2,	93	27	3,	67
1	31.	n F.	27	3,	27	10	Δ.	27	0,	86	27	2.	34
ļ	Im gauz. Mon.	den 24ten, F.	27	5,	40		en n F.	26	9,	92	27	2,	3

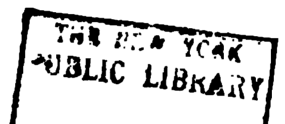


- umoopraire.

#### Witterung.

Summar.s Ueberni der Wittern

	Formittag.	Nachmittag,	Nachts.	
	Trub. Verm.	Vermischt.	Trub.	Heitere Tage
2.	Nebel. Verm.	Nobel. Trub.	Trub.	nchone rage
۵.	Trub. Regen.	Trub.	Heiter, Trub.	Vermischte T
4.		Schon.	Herter.	Trube Tage
5.	Hester.	Vermischt.	Schon.	Windige Tage
6.	Trub, Neblicht.	Schon.	Trub. Nebel.	Cage mit Reg-
7.	Trub. Nebel.Resf.	Trub. Nevel.	Trub. Wind.	Tage mit Sch
8,	Tr. Nebel, Reif.	Tr. Nebel, Wind.	Trub. Wind.	Tage mit Nati
9	Trub.	Trub. Schnee.	Trub, Schnee.	Tage mit fie
1 0.		Trub.	Trub,	Hestere Nich
1 1.	Trub.	Trub.	Trub.	Schot e Nachti
1 2.	Trub.	Trüb.	Trab.	Verm. Nachte
15,	Trub.	Trüb, .	Trub.	Frute No his
2 4.	Trub,	Trub.	.Trub Wind.	Nachte m. t W 8
15.	Trab.	Verm. Nebel.	Trut. Wind.	Stormtache
16.	Trib,	Trob.	Trub.	Nachte mitSch
1 7.	Trub.	Trub.	Trub, Wind,	Vacilte mit No
18.	Trab.	Trub. Nebel.	Heiter.	_
19.	Verm. Nebel.	Schon,	Heiter.	Betrag des Sri
g 11,	Schon,	Schon.	∉leiter,	warters to Li
21.	Heiter.	Heiter,	Heiter, Tr. Wind.	Herrachende V
2 7.	Trib.	Trub.	Trab. Schnie.	NW. NO
2 %	Trob.	Schon.	Roster Wand.	Zaht der Best
2 1.	Heiter.	Heiter.	Heiter.	tungen, 323
2.3.	Heiter.	Fleiter.	Heiter.	tur gen.
36,	Heiter.	Schoo.	Jrub.	V/
27.	Trub. Schnee.	Vermischt.	Trüb,	
18.	Trub.	Trah Schnee.	Trala Wind,	
āŋ.	Trub, Schnee.	Verm. Wind,	Trub, Schnee.	
3 o.	Trub. Schuee.	Trub. Wind.	Trub. Schnee,	2
3 į.	Trub	Trub. Wind,	Trub. Sturm.	- L
				4



ASTOR LENOX AND

e concoporate.

